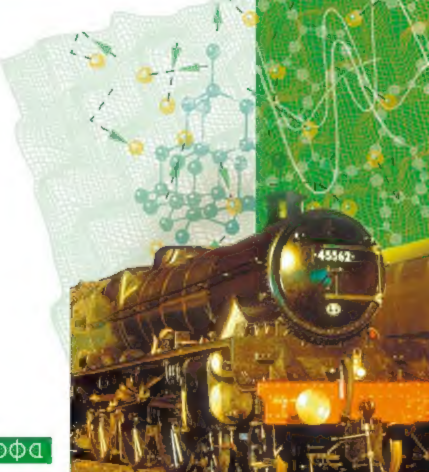
ФИЗИКА

Г. Я. Мякишев, А. З. Синяков

МОЛЕКУЛЯРНАЯ ФИЗИКА. ТЕРМОДИНАМИКА







DOODD 🕦

ФИЗИКА

Г. Я. Мякишев, А. З. Синяков

МОЛЕКУЛЯРНАЯ ФИЗИКА. ТЕРМОДИНАМИКА

Учебник

Рекомендовано Министерством просвещения Российской Федерации

VERTERLISM VPOSERS

8-е издание, стереотипное

Mockas

DOODG

2019



Российский учебник

Глава 1

РАЗВИТИЕ ПРЕДСТАВЛЕНИЙ О ПРИРОДЕ ТЕПЛОТЫ

§ 1.1. ФИЗИКА И МЕХАНИКА

Механика составляет фундамент всей физики, но, конечно, не исчерпывает её. Теперь мы приступим к изучению других разделов физики. На очереди теплота.

Что даёт механика Ньютона?

Механика Ньютона, напомним, позволяет определить координаты и скорости тел в любой момент времени по известным значениям этих величин в начальный момент времени. Для решения этой задачи нужно знать силы, действующие между телами, т. е. знать, как зависят силы от расстояний между телами и их скоростей. Таким образом, механика количественно описывает движение: перемещение тел в пространстве с течением времени.

Физика во времена Ньютона

Во время создания классической механики были известны и изучались другие физические явления: тепловые, оптические, электрические и магнитные. Сам Ньютон много внимания уделял исследованию оптических явлений. Результаты этих исследований были им изложены в трактате «Оптика». Гораздо меньше внимания он уделял тепловым явлениям и, по-видимому, не проявлял заметного интереса к электричеству и магнетизму.

Успехи в изучении всех перечисленных выше процессов были несравненно меньшими, чем в изучении механического движения. Но и в самой механике оставался совершенно неясным вопрос о том, почему, вследствие каких физических причин появляются те или иные силы; какова природа сил. Силы необходимо было определять экспериментально.

Всё это понимал в сам Ньютон. Ему принадлежат замечательные слова: «Я не знаю, чем я кажусь миру; мне же самому кажется, что я был только мальчиком, играющим на берегу моря и развлекающимся тем, что от времени до времени находил более гладкий камушек или более красивую раковину, чем обыкновенно, в то время как великий океан истины лежал предо мной совершенно неразгаданным».

Механическая картина мира

Последовавшие за созданием основных принципов механики успехи в изучении Солнечной системы, движения не только твёрдых, но и жидких и газообразных тел настолько захватили воображение учёных, что они стали склоняться к мысли, что механика Ньютона всесильна.

Всё богатство, всё качественное многообразие мира — это результат различия в движении частиц, составляющих тела. Механика лежит в основе всех процессов в природе. Объяснить какое-либо явление — это свести его в конечном счёте к действию законов механики Ньютона. Такова сущность механической картины мира, сложившейся к середине XIX н.

Считалось, что тепловые явления можно свести к механическому движению частиц — атомов и молекул*, из которых, предположительно, построены все тела Вселенной. Электрические, магнитные и оптические явления — в своей основе это механические явления в гипотетической всепроникающей среде — мировом эфире.

Крах механической картины мира

Применение законов механики к описанию движения атомов и молекул в телах привело к определённым успехам.

Была построена молекулярно-кинетическая теория тепловых явлений или, как говорили в те времена, механическая теория тепла.

Однако при построении этой теории выяскилось, что одни только законы механики не в состоянии объяснить своеобра-

^{*} От латинского слова moles — «масса», с уменьшительным суффиксом -cula — «наименьшая частица вещества».

зие всей совокупности тепловых процессов. Для этого необходимы дополнительные гипотезы.

С полной очевидностью ограниченность механической картины мира обнаружилась при развитии теории электромагнитных явлений. Выяснилось, что электромагнитное поле, осуществляющее взаимодействие между электрически заряженными частицами, не подчиняется законам механики Ньютона. Оно описывается своими специфическими законами — уравнениями Максвелла для поля.

В XX в. было установлено, что законы механики Ньютона описывают движение атомов и молекул лишь приближённо. Далеко не все тепловые явления можно понять, допуская применимость законов Ньютона для движения микрочастиц. Была построена новая механика движения микрочастиц — квантовая механика.

Тепловые и электромагнитные явления

После изучения классической механики мы перейдём к знакомству с новыми видами явлений, объяснение которых в рамках одной механики невозможно. Вначале будем рассматривать тепловые явления, а затем электрические и магнитные.

- Назовите фамилию учёного, исследования которого заложили основу классической механики.
 - 2. В чём заключается сущность механической картины мира?
 - 3. Укажите причины краха механической картины мира.
 - 4. Сформулируйте основную задачу механики.

§ 1.2. ТЕПЛОВЫЕ ЯВЛЕНИЯ

Тепловые явления в охружающем нас мире столь же распространены, как и механические. Это самые значительные, самые заметные после механического движения явления. Они, как правило, связаны с нагреванием или охлаждением тел, с изменением их температуры.

Роль тепловых явлений

Привычный облик нашей планеты существует и может существовать только в довольно узком интервале температур. Если бы температура превысила 100 °C, то на Земле не стало бы рек, морей и океанов, не было бы воды вообще. Вся вода превратилась бы в пар. При понижении температуры на

несколько десятков градусов моря и океаны превратились бы в громадные ледники*.

При смене времён года на средних широтах изменение температуры на 20—30 °С меняет весь облик планеты. С наступлением весны начинается пробуждение природы. Леса одеваются листвой, зеленеют луга. Зимой жизнь растений замирает. Толстый слой снега покрывает землю.

Ещё более узкие интерналы температур необходимы для поддержания жизни теплокровных животных. Температура животных и человека поддерживается внутренними механизмами терморегуляции на строго определённом уровне. Достаточно температуре повыситься на несколько десятых градуса, как мы уже чувствуем себя нездоровыми. Изменение температуры на несколько градусов ведёт к гибели организмов.

Поэтому неудивительно, что тепловые явления привлекали внимание людей с древнейших времён. Умение добывать и поддерживать огонь сделало человека относительно независимым от колебаний температуры окружающей среды. Это было одним из величайших открытий человечества. Роль огня отражена в поэтическом древнегреческом мифе о Прометее. Прометей похитил огонь с Олимпа и передал его людям. За это он был прикован Зевсом к скале и обречён на многолетние мучения.

Свойства тел и температура

Почти все свойства тел зависят от температуры. Так, при нагревании и оклаждении меняются размеры гвёрдых тел и объёмы жидкостей. Значительно меняются при нагревании или охлаждении обычные механические свойства тел, например упругость. Кусок резиновой трубки не пострадает, если при комнатной температуре ударить по нему молотком. Но при сильном охлаждении резина становится хрупкой, как стекло, и от лёгкого удара резиновая трубка разбивается на мелкие кусочки. Лишь после нагревания резина вновь обретает прежние свойства.

Кроме механических свойств, при изменении температуры меняются и другие свойства тел: сопротивление электрическому току, магнитные свойства, оптические и пр. Так, если сильно нагреть постоянный магнит, то он перестанет притягивать железные предметы.

^{*} Предполагается, что давление воздуха при этом остаётся равным обычному атмосферному.

Тепловые процессы и строение вещества

Течение тепловых процессов непосредственно связано со строением вещества, его внутренней структурой. Например, тот факт, что нагревание парафина на несколько десятков градусов делает его жидким, а нагревание железного стержня на столько же градусов заметным образом на него не влияет (он только начинает обжигать пальцы), несомненно, связан с тем, что внутреннее строение парафина и железа различно. Поэтому тепловые явления можно использовать для выяснения структуры вещества. И наоборот, определённые представления о строении вещества способны пролить свет на физическую сущность тепловых явлений, дать им глубокое и наглядное истолкование.

Тепловые явления в техника

Очень важно, что открытие законов, которым подчиняются тепловые явления, позволяет с максимальной пользой применять эти явления на практике и в технике. Современные тепловые двигатели, холодильные установки, установки для сжижения газов и многие другие устройства конструируют на основе этих законов.

- ? 1. Как зависят физические свойства тел от их температуры?
 - Почему протекание тепловых процессов связано со строением вещества и, наоборот, каким образом строение вещества определяет протекание тепловых процессов?
 - Приведите примеры проявления тепловых явлений в быту и технике.

§ 1.3. КРАТКИЙ ОЧЕРК РАЗВИТИЯ ПРЕДСТАВЛЕНИЙ О ПРИРОДЕ ТЕПЛОВЫХ ЯВЛЕНИЙ

Несмотря на видимую простоту и очевидность тепловых явлений, для понимания их сути учёным пришлось напряжённо работать несколько сотен лет. История создания теории тепловых процессов — пример того, каким сложным и подчас противоречивым путём добываются научные истины.

Воззрения древних

Большинство философов древности были склонны рассматривать огонь и связанную с ним теплоту как одну из стихий, которая наряду с землёй, водой и воздухом образует все тела. Одновременно были сделаны попытки связать теплоту с внутренними движениями в телах, так как было замечено, что при соударении тел или трении их друг о друга они нагреваются.

Зарождение научной теории тепла

Первые успехи на пути построения научной теории тепла относятси к началу XVII в., когда был изобретён термометр и появилась возможность количественного исследования тепловых процессов. Этот прибор, к которому мы все так привыкли, по словам Р. Майера (одного на первооткрывателей закона сохранения энергии), явился «могущественным инструментом в титанической борьбе между истиной и заблуждением». Но о том, что же именно измеряют термометром, единого мяения не было. Вплоть до вгорой половины XVIII в. отсутствовало ясное разграничение понятий «температура» и «количество теплоты».

Экспериментальные исследования с применением термометра вновь остро поставиля вопрос о том, что же такое теплота. Чётко наметились две диаметрально противоположные точки зреняя. Согласно так называемой вещественной теории тепла, теплоту свизывали с особого рода невесомой жидкостью, способной перетекать от одного тела к другому. Эта жидкость была названа теплородом. Чем больше теплорода в теле, тем выше температура тела.

Согласно другой точке эрения, теплота — это вид внутреннего движения частиц, составляющих тела. Чем быстрее движутся частицы, тем выше температура тела. В этой теории тепловые явления связывались с атомистическим учением древних философов о строении вещества. Теория первоначально называлась корпускулярной теорией тепла (от лат. corpusculum — частица). Её придерживались такие выдающиеся учёные, как И. Ньютон, Р. Гук, Р. Бойль, Д. Бернулли и др.

Большой вклад в развитие корпускулярной теории был сделан великим русским учёным М. В. Ломоносовым. Ломоносов рассматривал теплоту как вращательное движение частиц вещества. С помощью своей теории он дал правильное, в общих чертах, объяснение явлений плавления, испарения и теплопроводности. Им был сделан вывод о существовании «наибольшей или последней степени холода», когда движение частиц вещества прекращается. Благодаря работам Ломоносова и его авторитету среди русских учёных было мало сторонников вещественной теории тепла.

Теория теплорода

Несмотря на привлекательность и глубину корпускулярпой теории тепла, к середине XVIII в. временную победу одержала теория теплорода. Это произошло после того, как экспериментально было доказано сохранение количества теплоты при теплообмене. Отсюда был сделан вывод о сохранении (неуничтожимости) тепловой жидкости — теплорода, На основе вещественной теории теплоты были введены понятия теплоёмкости тел, удельных теплот парообразования и плавления, построена количественная теория теплопроводности. Многими терминами, введёнными в то время, мы пользуемся и сейчас.

С помощью корпускулярной теории теплоты не удавалось получить столь важные для физики количественные связи между различными величинами, характеризующими тепловые процессы. В частности, эта теория не смогла объяснить, почему теплота сохраняется при теплообмене. В те времена не быля ясна связь между механической характеристикой движения частиц — их кинетической энергией и температурой тела. Понятие энергин вообще ещё не было введено в физику. Поэтому на основе корпускулярной теории в XVIII в. не могли быть достигнуты те немалые успехи в развитии количественной теории тепловых явлений, какие были сделаны с помощью простой теории теплорода. Для своего времени теория теплорода была прогрессивной.



Ломоносов Михаил Васильевич (1711-1765) — великий русский учёный-энциклопедист, поэт и общественный деятель, основатель Московского университета, носящего его имя. А. С. Пушкин назвал М. В. Ломоносова «первым русским университетом». М. В. Ломоносову принадлежат выдающиеся труды по физике, химии, горному делу и металлургии. Он развил молекулярно-кинетическую теорию теплоты, в его работах предвосхищены законы сохранения массы и энергин. м. В. Ломоносов создал фундаментальные труды по истории русского народа, он является основоположником современной русской грамматики.

Крах тесрии теплорода

В конце XVIII в. вещественная теория теплоты начала сталкиваться со всё большими и большими трудностями и к середине XIX в. потерпела полное и окончательное поражение.

Большим числом разнообразных опытов было показано, что сохраняющейся «тепловой жидкости» не существует. Например, при совершении работы силами трения можно получить от двух тел любое количество теплоты; тем большее, чем большее время силы трения совершают работу. В то же время при совершении работы паровой машиной пар охлаждается, и теплота исчезает.

Итак, простая идея о сохранении невесомой жидкости — теплорода оказалась ложной. Но нельзя сказать, что учёные с самого начала стали жертвами грубого, непростительного заблуждения. Сходная мысль о сохранении некой «электрической жидкости», высказанная в начале развития теории электричества, оказалась в общих чертах верной. В неё после открытия дискретного строения электричества и двух знаков электрических зарядов были внесены лишь поправки.

В середине XIX в. опытным путём была доказана эквивалентность механической работы и количества теплоты, переданной телу. Подобно работе, количество теплоты оказалось мерой изменения энергии. Нагревание или охлаждение тела связано не с увеличением или уменьшением в нём количества особой невесомой жидкости, а с увеличением или уменьшением его энергии.

Принцип сохранения теплорода был заменён более общим и глубоким принципом — законом сохранения энергии.

§ 1.4. ТЕРМОДИНАМИКА И МОЛЕКУЛЯРНО-КИНЕТИЧЕСКАЯ ТЕОРИЯ

Термодинамика

Открытие закона сохранения внергии позволило создать во второй половине XIX в. количественную теорию тепловых процессов — термодинамику.

Термодинамика возникла при изучении оптимальных условий использования теплоты для совершения работы задолго до того, как молекулярно-кинетическая теория получила всеобщее признание. (Вещество обладает многими свойствами, которые можно изучать, не углубляясь в строение вещества.)

Термодинамика — это теория тепловых явлений, в которой не учитывается молекулярное строение тел. Так как в этой теории не вскрывается сущность тепловых процессов, то термодинамику называют феноменологической (описательной) теорией тепла

В термодинамике тепловые явления описываются с помощью величин, регистрируемых приборами, не способными реагировать на воздействие отдельных молекул (термометр, манометр и др). Все законы термодинажики откосятся к большим телам число молекул в каторых огромно. Такие тела в физике называют макроскопическими Энергия макроскопического тела во много раз превышает звергию отдельных молекул. Газ в баллоне, вода в стакане, песчинка, камень, стальной стержень, земной шар (рис. 1.1) — все это примеры макроскопических тел. Наше тело — это тоже макроскопическое тело.

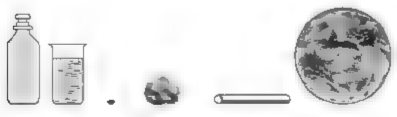


Рис 1 1

Тепловые процессы связаны с передачей и превращением энергии. Поэтому основные законы термодинамики относятся к поведению энергии. Первым законом термодинамики является закол сохранения энергии, распространённый на тепловые явления.

Во втором законе речь идёт о направлении экергетических превращений: утверждается, что теплота не может быть целиком превращена в работу

Молекулярно-кинетическая теория

Открытие закова сохранения звергии дало мощный им пульс развитию корпускузярной теории тепла, получившей название молокулярно инистической теории.

В этой теории ставидась задача объяснения всех процессов, происходящих в макроскопических тедах, на освове предположения о том, что вещество состоит из атомов и молекул, движение которых подчиняется законам механики Ньютона.

В конце XIX в по-прежнему не было прямых экспериментальных доказательств реальности атомов и молекул, котя многие факты можно было легко объяснить допустив существование атомов. Ученым, развивавшим молекуларно ки нетическую теорию, пришлось вести длительную борьбу со сторонниками так называемого энергетизма

Приверженцы энергетизма считали единственной посильной задачей науки описание явлений, доступных непосредственному наблюдевию Попытки привлечения в науку та ких неосязаемых объектов, как атомы и молекулы, они полагали недопустимыми. По их мнению, не только получить достоверные сведения о свойствах атомов и молекул, но и до казать экспериментально их существование невозможно Признавая закон сохранения энергии, эти учёные, по существу, отрывали энергию от ее материальных носителей движущихся атомов и молекул.

Лишь в начале XX в борьба с энергетизмом завершилась полной победой сторонников молекулярно-кинетической теории. Выла построена последовательная теория поведения больших коллективов атомов и молеку статисти ческая механика (современное название молекулярно кинетической теории) Справедливость эгой теории была доказана многочисленными опытами.

Термодинамика и статистическая механика

После создания статистической механики термодинамика не утратила своего значения. Ее общие законы справедливы для всех веществ независимо от их внутрепнего строения С номощью термодинамики сравнительно просто объясня ются тепловые явления и выполняются расчеты важных технических устройств, однако при отом многие воличены, например теплоемкости, должны быть определены экспериментально.

Статистическая механика позволяет на основе определен ных представлений о строении вещества вычислять теплоем кости тел и другие величины, которые термодинамика заимствует непосредственно из опыта. Но количественная теория твёрдого и особенно жидкого состояния вещества очень сложна, и не всегда необходимые вычисления могут быть выполнены до конца. В ряде случаев простые расчеты, основанные на законах термодинамики, оказываются незамени мыми

В настоящее время в науке и технике с успехом используются оба метода описания тепловых явлений — термодинамический и статистический. Они взаимно дополняют друг друга Но статистическая механика — более стубокая теория, в которой полностью вскрывается сущность тепловых явлений. Сами законы термодивамики можно обосновать в рамках статистической механики.

- Почему термодинамика является феноменологической теорией тепла?
 - 2. Назовите основные законы термодинамики
 - Сформулируйте основную задячу молекулярно-кинетической теории
 - Обоснуйте современное название молекулярно-кинетической теории статистическая механика.

	Напишите эссе	∢Развитие	представлений	0	природе	тепло-
	вых явлений»					

Глава 2

ОСНОВЫ МОЛЕКУЛЯРНО-КИНЕТИЧЕСКОЙ ТЕОРИИ

Мы начнём с основных положений молекулярно кинети ческой теории Они вам частично известны из предшест вующего курса физики. Затем познакомимся с количе ственной теориеи самого простого макроскопического тела — газа

§ 2.1. ОСНОВНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ МОЛЕКУЛЯРНО-КИНЕТИЧЕСКОЙ ТЕОРИИ

«Есля бы в результате какой либо мировой катастрофы все накопленные научные знания оказались бы унич тоженными и к грядущим поколениям живых существ перешла бы только одна фраза, то какое утверждение, составленное из наименьшего количества слов, принес ло бы наибольшую информацию? Я считаю, что это ат ом ная ги по теза (можете называть ее не гипо тезой, а фактом, но это ничего не менлет) все тела состоят из атомов — маленьких телец, которые находятся в беспрерывном движении, притягиваются на небольшом расстоянии, но отталкиваются, если одно из них плотнее прижать к другому

В одной этой фразе, как вы убедитесь, содержится неве роятное количество информации о мире, стоит лишь приложить к ней немного воображения и чуть чуть сооб ражения» Приведенное нами высказывание принидлежит выдаю шемуся вмериканскому физику Р. Феинману. Итак, в основе молеку імрно кинетической теории лежат три утверждения, каждое из которых в настоящее время строго деказано экспериментальнэ, вещество состоит из частиц-эти частицы хаотически движутся, частици озвимодействуют друг с другом.

Доказательства существования молекул

Предположение о том, что все тела состоят из отдельных частиц и, следовательно, ин одно тело нельоя разделить на сколь угодно малые части, высказывалось Демокритом и другими древнегреческими мыстителями еще за 2500 чет до нашего времени. Качественное объягнение мносих явлений с помощью молекулярной теории было дано в XVIII в Однако бесспорные доказательства существования молекул и атомов удалось п лучить только в начале XX в Дело в том что ятомы очень малы. Они не видны не только простым гла лом, но и в объявый оптический микроской. Именно поэто му все тела кажутся нам сплошными.

Первое убедительное, котя и косвенное, доказательство существования атомов и м этекул было получено английским химиксм Д. Дальтоном (1766—1844). Дальтон объясния за кон постоянных отношений. Согласию этому закону при образовании тюбых химических соединений массы реагирую щих веществ находятся в строго опредетенных отношениях Так, например, при образовании воды из водорода и ки дорода отношение мисс прорежгировавших газов водорода и кислерода всегда равно 1 8 Этот факт становится понят мым лишь в том случае, если допустить, что при образования мельчайшей частички воды: молекулы пекоторое опре детенное чисто втомов водороды специплется с определен ным чистом втомов кисторода. Молекуля воды состоит из двух атомов водорода и одного атома кислорода. Поэтому от ношение масс водорода и кислорода при образовании воды должно быть равие откошению удвоенной массы атожа водорода к массе атома кислорода. Это отношение не может измеинться ин при каких условиях,

Мы не будем перечислять все известные сейчас доказа тельства существования атомов и молекут. В этом нет ника кой необходимости. Современные приборы полволяют рас сматривать отдельные атомы на поверхностях тел и измерять их размеры. Самый совершенный из них, называемый тупиельным микроскопом, был создан в середине 80 х гг. XX в согрудниками знаменитой компьютерной фирмы IBM (г. Цюрих) Г. Биннингом и Г. Рорером, эдостоенны ми за его изобретение Нобелевской премни

Туннольный микроскоп

Саму идею тупнельного микроскова понять не очень сложно Изготовляется чрезвычайно тонкое вольфрамовое острие зонд (рис. 2.1), настолько тоякое, что оно заканчива ется одним или несколькими атомачи. Острие почти вилот ную подводится к поверхности троводящего электрический ток вещества. При этом эдектронные облака атома (ка ко)к чике острик и ближайшего к нему атома поверхности начнут перекрываться. Если приложить небольшое (порядка 0.01 В) напряжение к доверхности и острию то в зазоре острие поверхность появится слабый ток. порядка мил чинодных долей амлера. Экст ток казывается туппельным (Его появление объясияется с помощью квантового эффекта; называемого тупнельным) Тукнельный ток чрезвычайно енльно зависит от расстояния между зондом и поверхностью. При измежении расстояния на 2 · 10 м см (примерно на размер атома) сила тока изменяется в тысячи раз

Ести острие перемешить вдоль поверхности, то сила тока должна меняться в очень широких пределах, увеличиваясь при прохождении лонда над атомом и уменьшансь до вич тожных лимений, когда лонд зависает над промежутком между атомами поверхности. Это очень веудобно для регист рирующей ток системы, не говоря уже о том что острие может просто зацепиться за неровность недостаточно тща тельно отщинфеванной поверхности. Чтобы избежать люго, используют следующий прием специальное устройство перемещает лонд по вертикали таким образом, чтобы проте



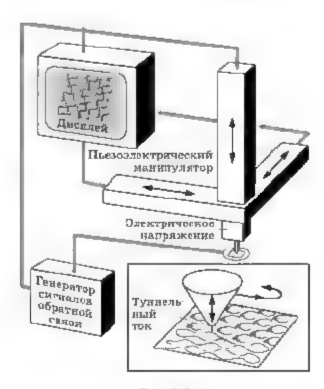
Рис 21

кающий через прибор гок оставался не взменным. Это достигается с помощью устройства обратной сиязи, которые улав ливоет изменение силы тока и дост ко манду приблизить зонд к товерхности или удалить от нее

Основная проблемя состоит в том что бы зонд перемещать контролируемым образом на расстоявия в миллиправые доли метра (1 нм) Это доствовется с по мощью так называемого пьезоэлектрического маницу титора. Некоторые кристаллы, например кварц, и специальные

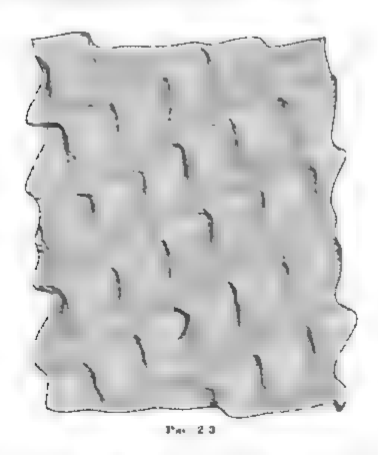
керамики слегка меняют свои размеры под действием электрического поля. В этом состоит явление выезоэлектрического эффекта. Электрические поля создаются тонкими металлическими плёнками, напыляемыми на поверхность керамики. При изменении напряжения на десятые доли вольта размеры керамических стержней меняются приблизительно на размер втома.

Несложная конструкция из трек взаимно перпендякулярных керамических стержней обеспечивает перемещение острии по всем направлениям (рис 2 2). Меняющиеся на пряжения на стержнях вызывают перемещение острия вдоль параллельных линий, отстоящих друг от друга на заданные расстояния (сканирование). Одновременно происходит перемещение острия по вертикали, обеспечивающее фиксированную силу тока. Полученная информация о перемещениях острия обрабатывается компьютером и подаётся на принтер (печатающее устройство) или непосредственно на экран дисплея, на котором в получается изображение атомов на

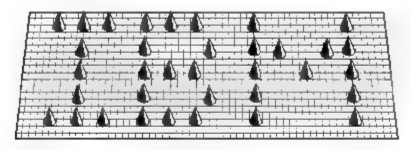


Puc 2 2

поверхности образца. На ри химе 2-3 показано влображение поверхности графита, полученное в заборатории кафедры кваитовой радиофизики МГУ в 1991 г.



Спомощью тупиельного инкроскога можно ве только потупать атомное и пображение поверхности, по и перемещать по лей атомы в произвольном направления. Для этого на очиденную поверхность кристалла никеля направляют не большое количество атомов ксепова. Поверхность оклаждается до 260° С, чтобы исключить заметные перемещения атомов ксенова вследствие теплового движении. Эвеличи вая напражение между острием и никеленой подложеной, можно эщелить на острае огдельный атом ксенова и переме сти его в нужном направлении. Эменьщив затем напраже име можно эщепить атом и поместелье озглюбов месте. На рисунке 2.4, сделанном с экрана дисилен, ны падите налвание фирмы IBM, «написанное» 35 атомами ксенона Размещение отдельных атомов в заданных местах открывает фан тастические возможности создания хранилищ информации на атомном уровне. Это уже предел «миниатюризации» кранилищ информации.



Pac 2.4

Размеры атомов и молекул

Туннельные микроскопы обеспечивают увеличение в 100 млн раз. Это позволяет измерять размеры атомов с очень большой точностью Так, диаметр атома углерода оказался разным $1.4\cdot 10^{-8}$ см. Такой же порядок имеют и размеры других атомов

Размеры атомов и молекул, найденные другими метода ми, оказываются примерно такими же.

Эти размеры так малы, что их невозможно себе предста вить Что вам может сказагь, например, число 2,3 · 10 ⁸ см размер молекулы водорода? В таких случаях прибегают к помощи сравнений Если, например, вашу голову увеличить до размеров средней звезды типа Солнца, то молекула при этом увеличится до размеров головы.

А вот еще сравнение Если представить себе, что все размеры в мире возросли в 10^8 раз, то молекула водорода будет выглядеть как шарик диаметром всего в 2,3 см (средних размеров слива), а рост человека стал бы равным 170 000 км, размер мухи 10 000 км толіцина волоса 10 км, размер красного кровяного тельца (эритроцита) 700 м

Число молекул

При столь малых размерах молекул число их в любом макроскопическом теле чрезвычайно велико. Подсчитаем приблизительное число молекул в капле воды массой 1 г и,

следовательно, объемом 1 см 3 . Диаметр молекулы воды ра вен приблизительно $3 \cdot 10^{-8}$ см. Считая, что каждая молеку ла воды при плотной упаковке молекул занимает объём ($3 \cdot 10^{-8}$ см) 3 , можно найти число молекул в капле, разделив объем капли (1 см^3) на объем, приходящийся на одку моле кулу

$$N = \frac{1 \text{ cm}^3}{(3 + 10^{-8})^3 \text{ cm}^3} \approx 3.7 \cdot 10^{22}.$$

Представьте себе, что поверхность земного шара твердая и гладкая. На всей поверхности вплотную друг к другу стоят люди. Число людей при этом будет чуть меньше числа молекул в 1 см³ воздуха при нормальном атмосферном давлении и температуре 0 °C.

Надо помнить основные положения молекулярно ки нетической теории Атомы имеют размеры порядка 10 в см. Изображения атомов, полученные с помощью туннельного микроскопа, не оставляют никаких сомне ний в их существовании.

- 7 1 Перечислите основные положения молекулярко-кинетическей теория.
 - 2. В чём заключается принципиальное различие между оптическам и туниельным микроскопами?
 - 3. Оцените размер атома

§ 2.2. МАССА МОЛЕКУЛ. ПОСТОЯННАЯ АВОГАДРО

Массы молекул очень малы, если выражать их в граммах или килограммах, а число молекул в макроскопических телах огромно. С очень маленькими и очень большими числами иметь дело неудобно. Учёные нашли довольно простой способ избежать этого неудобства и характе ризовать массы молекул и их число вполне обозримыми числами, не выходящими далеко за пределы сотни. Сей час вы познакомитесь с тем, как это делиется.

Масса молекулы воды

В предыдущем параграфе мы выяснили, что в 1 г воды со держится $3.7\cdot 10^{22}$ молекул. Следовательно, масса одной молекулы равна

$$m_{0\rm H_2O} = \frac{1}{3.7 \cdot 10^{22}} \approx 3 \cdot 10^{-23} \, \rm r.$$

Массы такого же порядка имеют и молекулы других веществ, исключая огромные молекулы органических соединений. Например, масса молекулы гемоглобина превышает массу молекулы воды в несколько десятков тысяч раз.

Относительная молекулярная масса

Так как массы молекул очень малы, удобно использовать не абсолютные значения масс, а относительные. По между народному соглашению, принятому в 1961 г., массы всех молекул сравнивают с $\frac{1}{12}$ массы атома углерода* (так называемая углеродная шкала атомных масс) Главная причина выбора углеродной шкалы атомных масс состоит в том, что углерод входит в огромное число различных органических сосдинений. Этот выбор поэволяет очень точно сравнивать массы атомов тяжелых элементов с массой атома углерода Множитель $\frac{1}{12}$ яведен для того, чтобы относительные массы атомов были близки к целым числам. Относительная масса атома углерода точно равна 12, а атома водорода примерно равна единице

Относительной молекулярной (или атомной) массой нещества M_r называют отношение массы молекулы (или атома) данного вещества к $\frac{1}{12}$ массы атома углерода $m_{\rm oc}$:

$$M_{\tau} = \frac{m_0}{\frac{1}{2}m_{00}} \tag{2.2.1}$$

Относительные атомные массы всех кимических элемен тов точно измерены. Складывая относительные атомные массы, можно вычислить относительную молекулярную массу. Например, относительная молекулярная масса воды H_2O приближенно равна 18, так как относительные атомные массы водорода и кислорода примерио равны 1 и $16:2\cdot 1+16=18$.

^{*} Точнее, с $\frac{1}{12}$ массы атома наиболее распространённого изотопа углерода-12

Количество вещества

Чем больше атомов или молекул в макроскопическом теле, тем, очевидно, больше вещества содержится в нём Число молекул в макроскопических телах огромно Поэтому удобно указывать не абсолютное число атомов, а относительное.

Принято сравнивать число молекул или атомов в данном теле с числом атомов, содержащихся в углероде массой 12 г Относительное число атомов или молекул в теле ха рактеризуется особой физической величиной, называемой количеством вещества.

Количеством вещества у называют отношение числа молекул N в данном теле к числу атомов N_{\star} в 12 г углерода*:

$$v = \frac{N}{N_A} , \qquad (2 2.2)$$

Зная количество вещества v и число N_A , мы тем самым знаем число молекул N в веществе. Количество вещества выражают в молях.

Моль это количество вещества, содержащего столько же молекул, сколько атомов содержится в углероде массой 12 г

Если количество вещества равно, например, 2,5 моль, то это означает, что число молекул в теле в 2,5 раза превышает число атомов в 12 г углерода, т. е. равно $2.5N_{\rm A}$.

Постоянная Авогадро

Число молекул или атомов в моле вещества называют постоянной Авогадро. Это название дано в честь итальянского учёного XIX в. А. Авогадро**.

Согласно определению моля постоянная Авогадро одина кова для всех веществ Она равна, в частности, числу атомов в моле углерода, т. е в 12 г углерода.

Для вычисления постоянной Авогадро надо найти массу одного атома углерода (или любого другого атома). Грубую оценку массы можно сделать так, как это было выполнено

^{*} Если вещество состоит из отдельных атомов, не объединённых в молекулы, то здесь и в дальнейшем под числом молекул надо под разумевать число втомов

^{**} А. Авогадро (1776 -1856) итальяяский физик и химик, ав тор четырехтомного труда, который был первым руководством по молекулярной физике.

для массы молекулы воды. Наиболее точные методы определения массы основаны на отклонении пучков ионов электромагнитным полем. Измерения дают для массы атома углерода $m_{0\mathrm{C}}=1,995\cdot 10^{-23}$ г. Отсюда постоянная Авогадро равна

$$N_{\rm A} = \frac{12 \, \rm r}{m_{\rm OF}} \frac{1}{\text{моль}} =$$

$$= \frac{12}{1.995 \cdot 10^{23}} \frac{1}{1000} = 6.02 \cdot 10^{23} \, \text{моль}^{-1}, \qquad (2.2.3)$$

Наименование моль 1 указывает, что N_{Λ} — число атомов любого вещества, взятого в количестве одного моля Если количество вещества v=2.5 моль, то число молекул в теле $N=vN_{\Lambda}=1.5\cdot 10^{24}$.

Существует много других истодов определения постоянной Авогадро, не связанных с нахождением масс атомов Все они приводят к одним и тем же результатам. Постоянная Авогадро играет важнейшую роль во всей молекулярной физике и является универсальной постоянной

Огромная величина постоянной Авогадро показывает, насколько малы микроскопические масштабы по сравнению с макроскопическими Тело, обладающее количеством вещества 1 моль, имеет привычные для нас макроскопические размеры

Молярная масса

Наряду с отвосительной молекулярной массой M_r , в физике и химии широко используется понятие молярной массы M_s .

Молярной массой называют массу вещества, взятого в количестве одного моля.

Согласно этому определению молярная масса равна произведению массы молекулы на постоянную Авогадро

$$M = m_0 N_A. \tag{2.2.4}$$

Молярная масса простым образом связана с относитель ной молекулярной массой. Подставив в формулу (2.2.4) выражения m_0 из (2.2.1) и N_A из (2.2.3), получим

$$M = M_{\rm r} \frac{m_{\rm 00}}{12} \cdot \frac{12 \frac{\rm r}{\rm monb}}{m_{\rm 00}} = M_{\rm r} \frac{\rm r}{\rm monb} = 10^{-8} \cdot M_{\rm r} \frac{\rm rr}{\rm monb}$$
, (2.2.5)

Например, молярная масса воды H_2O равна 18 г, моль, или $0.18 \, \text{кг/моль}$, так как относительная молекулярная мас са воды приближенно равна 18.

Масса *т* произвольного количества вещества у и молярная масса *М* связаны соотношением

$$m = m_0 N = \vee m_0 N_A = \vee M.$$
 (2.2.6)

Так, масса 3 моль воды равна m=3 моль \cdot 0,018 кг/моль = =0.054 кг

Используя формулы (2.2.6) и (2.2.2), можно получить формулу для числа молекул в теле в зависимости от массы тела m и молярной массы M

$$N = N_{\rm A} \, \frac{m}{M} \,. \tag{2.2.7}$$

Нужно запомнить значение постоянной Авогадро: до статочно знать порядок величины 10²³ Столько молекул содержится в 12 г углерода, в 18 г воды и т. д. Формулы (2.2.1), (2.2.2) и (2.2.4) дают определения новых физических величик; относительной молекулярной массе количеству вещества и молярной массе Вывести их нельзя, их надо просто запомнить Остальные формулы можно вывести, и запоминать их необяза тельно.

- ? 1 Кокую ведичину называют отпосительной молекулярной массой вещества?
 - Как определить количество вещества?
 - 3. Поясните физический смысл постоянной Авогадро-
 - 4 Дайте определение понятия «молярная масса»
 - Почему в молекулярно кинетической теории появилось не сколько «масс» относительная молекулярная, молярная?

§ 2.3. БРОУНОВСКОЕ ДВИЖЕНИЕ

Одно из самых очевидных доказательств движения молекул можно получить, наблюдая в микроскоп мельчай шие, взвешенные в воде частицы какого либо твердого вещества. Эти частицы совершают беспорядочное дви жение, которое называют броуновским.



Тепловое движение молекул

Движение атомов и молекул мало напоминает движение собаки или автомобиля. Атомы и молекулы вещества совершают движение, в котором трудно усмотреть какой-либо порядок и регулярность. Беспорядочное движение молекул на зывают тепловым движением.

Движение молекул беспорядочно из-за того, что их число в макроскопических телах необозрамо велико. Каждая молекула беспрестанно меняет свою скорость при столкновени ях с другими молекулами. В результате ее траектория ока зывается чрезвычайно запутанной, движение жаотичным, более каотичным, чем движение щепки в бурлящем потоке воды или муравьев в разоревном муравейнике.

Беспорядочное движение огромного числа молекул качественно отличается от упорядоченного механического перемещения тел. Оно представляет собой особый вид движения материи со своими особыми свойствами. Об этих свойствах и пойдёт речь в дальнейшем.

Модель броуновского движения

Броуновское движение представляет собой грубое, сильно упрощечное, но глубоко верное отображение теплового дви жения молекул. Сущность его можно уяснить из следующего простого примера. На столе стоит блюдо, полное живых му равьев (пример принадлежит немецкому физику Р. Подю). Мы смотрии на блюдо с достаточно большого расстояния, так что глаз не в состоянии различать отдельных снующих насекомых. Нашему взору предстает лишенная структуры черно коричневая масса. Увидеть нечто большее позволяет простой прием. Бросим на блюдо весколько корошо видимых легких предметов: обрезков бумаги-пушинок и т. д. Эти предметы не останутся в покое. Они будут беспорядочно дви гаться, поворачиваться так как их толкают и тянут в различные стороны неразличимые для глаза васекомые. Дви жение пущинок и кусочков бумаги дает очень упрощенкую, грубую картину непрерывного движения муравьев.

Наблюдение броуновского движения

Подобным образом поступают и при наблюдении теплового движения, только в помощь глазу берут микроскоп. Каплю жидкости, к которой добавлен мелкий нерастворимый порошок, располагают под объективом мекроскопа. Анг-



лийский ботаник Р. Броув (1773—1858), наблюдавший это каление в 1827 г., использовал взвешенные в воде споры плауна Сейчас обычно используют частички краски гум мигут, нерастворимой в воде, или частички туши Эти частички совершают хаотическое движение. Самым поразктельным и непривычным для нас наляется то, что это движение викогда не прекращается. Внутри закрытой со всех сторон кюветы (во избежание испарения жидкостей) его можно наблюдать днями, месяцами, годами. Оно вечно и самопроизвольно. Интенсивность его возрастает с ростом температуры.

В вулканических породах иногда встречаются кыпли воды, захвачевные при охлаждении пород Броун обнаружил такие капли в прозрачном кварце. Беспорядочное движение в капле спор и цветочной пыльцы, изолированных от внешнего мира на миллионы лет, заставило Броуна признать, что движение этих частиц не может быть движением живых существ, как он думал первоначально.

Мы привыкли к тому, что любое движущееся тело рано или поздио останавливостся. Вроуновское движение тепловое движение, п оно не может прекратиться. По словам французского физика Ж. Перрена, экспериментально исследовавшего броуновское движение, это движение оточное воспроизведение теплового движения молекул, или, еще точнее, это настоящее молекулярное движение... При рассматривании этого движения нет принципиальной разницы между молекулами азота, который может быть растворен в воде, и теми видимымя частицами, которые существуют в виде зерен вмульсии Веспорядочный характер теплового движения, его неизменность качественно отличают это движение от упорядоченного механического перемещекия макроскопических тел».

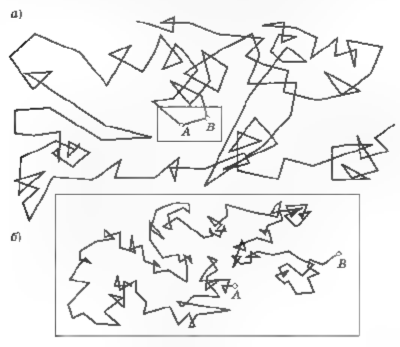
Красочно описывает броуновское движение Р. Поль. Немногие явления способны так увлечь наблюдателя, как броуновское движение. Здесь наблюдателю позволяется загля нуть за кучисы совершающегося в природе Перед ним открывается ловый мир — безостановочная сутолока огромного числа частиц Выстро прелетают в поле зревия микроскопа мельчайшие частиры, почти мгновенно меняя ваправление движения. Медленнее продвигаются более крупные частицы, но и опи постоянно меняют ваправление движения Большие частицы практически толкутся на месте. Их выступы явно показывают вращение частиц вокруг оси, которая постоянно меняет направление в пространстве. Господство

слепого случая — вот какое сильное, подавляющее впечатление производит эта картина на наблюдателя. Никакое словесное описание не может даже приближённо заменить собственное наблюдение.

На рисунке 2 5, а приведена схема движения броуновской частицы. Положения частицы определены через равные промежутки времени 30 с и соединены прямыми линиями. В действительности траектория частицы гораздо сложнее На рисунке 2 5, б в увеличенном масштабе представлена траектория частицы между точками А и В при условии, что ее положение регистрируется в 100 раз чаще, чем на рисунке 2 5, а Отчетливо видно, что траектория остается подобной себе при произвольном увеличении Подобные геометри ческие объекты были названы фракталами. Важность этого понятия для физики стала ясна совсем недавно (80 е гг XX в).

Ероуновское движение можно наблюдать и в газе. Его совершают взвещенные в воздухе частицы пыли или дыма.

На движение пылинок в свое время обратил внимание римский философ и поэт Лукреций Кар (ок 99 55 до н э.).



Pgc. 25

И как это ни удивительно, правильно объяснил его происхождение В знаменитой поэме «О природе вещей» он писал:

Кроме того, потому обратить тебе надо вниманье на суматоху в телах, мелькающих в солнечном свете, Что из неё познаешь ты материи также движенья. Происходящие в ней постоянно и скрытно от взора Ибо увидишь ты там, кик много пылинок менякут Путь свой от скрытых толчков и опять отлетают обратно, Всюду туда и сюда разбегаясь во всех направленьях.

Объяснение броуновского движения

Объяснить броуновское движение можно только на основе молекулярно кинетической теории. Причина броуновского движения частицы состоит в том, что удары молекул жидко сти о частицу не компенсируют друг друга. На рисунке 2 в схематически показано положение одной броуновской частицы и ближайших к ней молекул.

Импульс одной молекулы слишком мал для того, чтобы результат ее столкновения с броуновской частицей можно было увидеть под микроскопом. Но если с частицей сталкивается сразу большое количество молекул, случайно движущихся в одном направлении, то они могут вызвать се заметное смещение. Результирующая сила давления, действующая на частицу, оказывается отличной от нуля.

Среднее давление имеет одределенное значение как в газе, так и в жидкости. Но неаможны неаначительные случайные отилонения от среднего. Чем меньше площадь понерхности тела, тем значительнее отклонения силы давления, действу ющей на данную площадь. Если площадка имвет размеры порядка нескольких днаметров молекулы, то действующая на нее сила меняется скачкообразно от нуля до некоторого конечного значения при порядании молекулы в эту площад

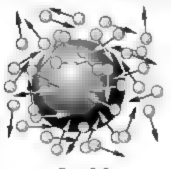


Рис 26

ку, Количественная теория броуновского движения была разработана А. Эйнштейном (1879—1955) и польским ученым М. Смолуховским (1872—1917) в 1905—1906 гг.

Построение теории броуновского движения и её экспериментальное подтверждение французским ученым Ж Перреном (1870—1942) окончительно завершили победу молекулярно-кинетической теории.

Броуновское движение и измерительные приборы

В настоящее время понятие «броуновское движение» ис пользуется в более широком смысле. Например, броуновским движением является дрожание стрелок чувствительных измерительных приборов (крутильных весов Кавендина для измерения гравитационной постоянной или высокочувстви тельных гальванометров). Это дрожание происходит из за теплевого движения атомов деталей приборов и окружающей среды. Оно налагает ограничения на возможность повышения чувствительности измерительных приборов при комкатной температуре. Только глубокое охлаждение позволяет увеличить чувствительность приборов

Очень маленькие, но всё же видимые в микроскоп или даже невооружённым глазом частички вещества в жидкость или зазе участвуют в хаотическом тепловом движении молекул. Молекулы движутся еще более беспорядочно, чем броуновские частицы

- ? 1. Охарактеризуйте тепловое движение молекул.
 - 2. Каковы причины броуновского движения частицы?
 - Каним образом броуновское движение влияет на работу но мерительных приборов? Приведите примеры

§ 2.4. СИЛЫ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ МОЛЕКУЛ

Если молекулы существуют и движутся, то между ними обязательно должны действовать силы Без такого взаимодействия не было бы ни жидких, ни твердых тел.

Молекулярные силы

Доказать существование значительных сил взаимодей стаил между атомами или молекулами несложно. Попробуйте-ка сломать толстую палку! А ведь она состоит из молекул

Существование сил притяжения между атомами может доказать такой наглядный опыт. Надо взять два свинцовых бруска и острым ножом срезать тонкие слои с их торцов. При достаточном навыке срезы получаются гладкими и чистыми, свободными от оксидов свинца. Если плотно прижать бруски друг к другу свежими срезами, то они слипнутся. После этого можно один из брусков нагрузить гирей в несколько килограммов, но разрыва брусков не произойдет. Силы



притяжения между атомами оказываются достаточными, чтобы предотвратить разрыв.

Если бы между молекулами не существовало сил притяжения, то вещество при любых условиях находилось бы в га зообразном состоянии. Только благодаря силам притяжения молекулы могут удерживаться около друг друга и образовы вать жидкие и твердые тепа

Но кроме сил притяжения между молекулами должны действовать силы отгалкивания. В гом, что между атомами или молекулами при непосредственном их сближении появ ляются силы отталкивания, убедиться очень просто Если бы таких сил не существовало, то вы свободно могли бы прот кнуть пальцем толстую стальную плиту Более того, без по явления сил отталкивания на очень малых расстояниях между молекулами вещество не могло бы существовать. Мо лекулы проникли бы друг в друга, и весь кусок вещества сжался бы до объема одвой молекулы.

Представления о существенной роли межмолекулярных сил для описания свойств газов впервые ввел нидерландский физик Я. Д. Вав дер Ваальс (1837—1923). Он не пытался установить гочную зависимость сил от расстояния. Ван дер-Ваальс считал, что на малых расстояниях между молекула ми действуют силы оттялкивания, которые с увеличением расстояния сменяются силами притяжения, сравнительно медленьо убывающими при дальнейшем увеличении расстояния. Силы межмолекулярного взаимодействия часто называют вандерваальсовыми силами.

Электромагниткая природа молекулярных сил

Приступить к теоретическому исследованию молекуляр ных сил до начала XX в было почти невозможно. Простые и хорогро изученные гравитационные силы при взаимодействии столь малых тел, как молекулы, явно не могли играть заметной роли. Оставалось предположить, что молекулярные силы имеют электромагнитную природу.

Любой атом и тем более молекула это сложная система, состоящая на большого числа заряженных частиц, электро нов и атомных ядер Хотя в целом молекулы электрически нейтральны, между ними действуют значительные электри ческие силы происходит взаимодействие между электрона ми и ядрами соседних молекул. Описание движения частиц внутри атомов и молекул очень сложная задача Ее рассматривают в атомной физике и решают с помощью законов

квантовой механики. Мы ограничимся качественным рассмотрением межмолекулярных сил различных типов и потом приведём конечный результат примерную зависимость сил вышмодействия двух молекул от расстояния междуними

Ориентационные силы

У многих молекул, например у молекулы воды, распределение положительных и отрицательных зарядов таково, что в среднем центры этих зарядов не совтадают. Такую молекулу приближение можно рассматривать как совокупность двух точечных зарядов + q и q на небольшом расстоянии l друг от друга (рис. 2.7). Эта система зарядов называется электрическим диполем* Электрические свойства такой молекулы характеризуются дипольным моментом

$$p = ql, (2.4.1)$$

где q — абсолютное значение заряда

Рассчитывать значения дипольных моментов молекул на первых порах не умели До создания квантовой механи ки это вообще было невозможно.

Но если считать динольные моменты p_1 и p_2 двух молекул известными, то за висимость силы взаимодействия между ними от расстояния можно вычислить

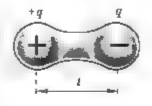
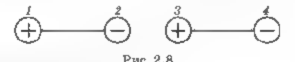


Рис. 2 7

Для этого нужно только знать закон взаимодействия двух то чечных электрических зарядов. Этот закон (закон Кулона) уже давно был известен. Сила притяжения двух диполей максимальна, когда они располагаются вдоль одной линии (рис. 28). Эта сила возникает из-за того, что расстояние между разноименными зарядами, находящимися в точках 2 и 3, чуть меньше, чем между одноименными, расположен ными вточках 1, 3 и 2, 4.



* Подробнее об электрических диполях будет рассказаво в даль вейшем

Сила взаимодействия диполей зависит от их взаимной ориентации Поэтому она называется ориентационной Хаотическое тепловое движение непрерывно меняет ориен тацию молекул-диполей. Учитывая это, силу взаимодей ствия деполей нужно вычислять как среднюю по всевозможным ориентациям Расчеты приводят к следующему результату, сила притяжения пропорциональна произведению дипольных моментов p_1 и p_2 молекул и обратно пропорциональна расстоянию между ними в седьмой степени

$$F_{\rm op} \sim \frac{P_1 P_2}{r^2}$$
, (2 4.2)

Это очень быстрое убывание по сравнению с силой взаимодействия точечных заряженных частиц, которая пропорциональна $\frac{1}{2}$.

Индукционные (поляризационные) силы

Можно указать еще одно достаточно простое взаимодействие молекул. Оно возникает между двумя молеку тами, одна из которых обладает дипольным моментом, а другая — нет

Дипольная молекула создает электрическое поле, которое поляризует молекулу с электрическими зарядами, равномерно распределенными по объему. Положительные заряды смещаются по направлению линий напряженности электрического поля, а отрицательные против В результате неполярная молекула растягивается (полярнауется) и у нее возникает дипольный момент (рис. 2.9).

Силу взаимодействия можно рассчитать и в этом случае Она пропорциональна дипольному моменту р полярной молекулы, некоторой величине а, карактеризующей способность неполярной молекулы поляризоваться (она называется поляризуемостью), и обратно пропорциональна седьмой степени расстояния между молекулами*

$$F_{\pi} \sim \frac{p\alpha}{r^{\tau}}$$
, (2 4.3)





Рис 2.9

Эти силы притяжения называются индукционным и или поляризационным и, так как они возникают бла годаря поляризации молекул, вызванной электростатической индукцией.

Дисперсионные силы

Хорошо известно, что силы притяжения существуют и между неполярными молекулами. Например, атомы инертных газов не имеют дипольного момента, но тем не менее притягиваются друг к другу

Качественно и очень приближенно появление этих сил можно объяснить так. В атомах и молекулах электроны каким то сложным образом движутся вокруг ядер, и в сред нем по времени дипольные моменты молекул могут оказать ся равными нулю. Но в каждый момент времени электроны занимают какое-то определенное положение Поэтому мгновенное значение дипольного момента отлично от нуля. Такой «мгновенный» диполь создает поле, поляризующее соседние неполярные атомы Из-за этого «мгновенные» диполи начи нают взаимодействовать друг с другом. Полная сила взаимодействия между неполярными молекулами есть средний результат взаимодействия всевозможных «мгновенных» диполей

Расчет, выполненный в рамках квантовой механики, приводят к выводу, что сила взаимодействия в этом случае пропорциональна произведению поляризуемостей молекул α_1 и α_2 и обратно пропорциональна седьмой степени расстояния

$$F_{s} \cdot \frac{\alpha_{1}\alpha_{2}}{r} \tag{2.4.4}$$

Эти силы называются дисперсионными, потому что дисперсия света (зависимость показателя преломления вещества от частоты света) определяется теми же свойствами молекул, что и рассмотренные силы.

Дисперсионные силы действуют между всеми атомами и молекулами, так как механизм их проявления не зависит от того, есть ли у них постоянные дипольные моменты или нет Обычно эти силы превосходят как ориентационные так и индукционные силы Только при взаимодействии молекул с большими дипольными моментами, например молекул воды, ориентационная сила оказывается больше дисперси-

онной (для молекул воды в 3 раза). При взаимодействии же таких полярных молекул, как СО, HCl, дисперсионные силы в десятки и сотни раз превосходят другие силы.

Существенно, что все три типа сил притяжения одинаковым образом убывают с расстоянием пропорционально $\frac{1}{r^7}$ Впрочем, на расстояниях, в несколько раз больших разме ров молекул, начинает сказываться конечность скорости распространения электромагнитных взаимодействий. Из за этого на расстояниях порядка 10^{-5} см силы притяжения на чинают убывать уже как $\frac{1}{r^8}$

Силы отталкивания

Теперь обратим ввимание на силы отталкивания, действующие между молекулами на очень малых расстояниях. С одной стороны, ситуация здесь проще, а с другой сложнее Проще в том смысле, что эти силы очень быстро возрастают при сближении молекул, и поэтому та или иная быстрота изменения силы с расстоянием не оказывает заметного влияния на течение любых процессов

Сложность состоит в том, что силы отталкивания в значи тельно большей мере, чем силы притяжения, зависят от ин дивидуальности молекул. Зная, как молекула А отталкивает молекулы В и С, мы еще не в состоянии судить, какие силы отталкивания будут действовать между молекулами В и С. При непосредственном сближении молекул их электронные оболочки начинают перекрываться и особенность строения молекул сказывается в большей степени, чем при больших расстояниях между ними.

К достаточно хорошим результатам приводит допущение, что силы отгалкивания возрастают при сближении молекул по закону

$$F_{\rm or} \sim \frac{1}{r^{13}}$$
. (2 4.5)

Учитывая, что силы притяжения с уменьшением расстояния увеличиваются пропорционально $\frac{1}{r^3}$, а силы отталкивания пропорционально $\frac{1}{r^{13}}$, можно примерную зависимость сил от расстояния изобразить графически

График зависимости молекулярных сил от расстояния между молекулами

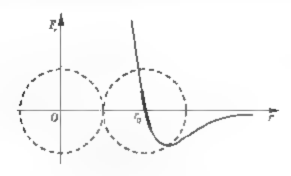
Рассмотрим, как меняется в зависимости от расстояния между молекулами проекция результирующей силы взаимодействия между ними на прямую, соединяющую центры молекул. Если молекулы находятся на расстояниях, превыша ющих их размеры в несколько раз, то силы взаимодействия между ними практически не сказываются. Силы взаимодействия между молекулами короткодействующие.

На расстояниях, превышающих 2—3 диаметра молекул, силь отталкивания практически равна нулю. Заметна лишь сила притяжения. По мере уменьшения расстояния сила притяжения возрастает и одновременно начинает сказываться силь отталкивания. Эта силь очень быстро увеличивается, когда электронные оболочки молекул начинают перекрываться.

На рисунке 2 10 графически изображена вависимость проскции F_r силы взаимодействия молокул от рисстояния между их центрами. На расстоянии r_0 , примерно раввом сумме радмусов молекул, $F_r = 0$, так как сила притяжения равна по модулю силе отталкивания. При $r > r_0$ между молекулами действует сила притяжения. Проскция силы, действующей на правую молекулу, отрицатольна. При $r < r_0$ действует сила отталкивания с положительным значением проскции F_r .

Происхождение сил упругости

Зависимость сил взаимодействия молекул от расстоявия между ними объясняет появление силы упругости при сжатин и растяжении тел. Если пытаться сблизить молекулы на



Pag 2 10



расстояние, меньшее r_0 то начинает действовать сила, пре пятствующая сближению. Наоборот, при удалении молекул друг от друга действует сила притажевия, возвращающая молекулы в исходные положения после прекращения ввеш него воздействия.

При малом смещении молекул из положений равновесия силы притяжения или отталкивания растут линейво с уве личением смещения. На малом участке кривую можно счи тать отрезком прямой (утолщенный участок кривой на рис 2 10) Именно поэтому при малых деформациях оказывается справедливым заков Гука, согласно которому сила упругости пропорциональна деформации. При больших смещениях молекул закон Гука уже несправедлив

Так как при деформации тела изменяются расстояния между всеми молекулами, то на долю соседних слоев моле кул приходится незначительная часть общей деформации Поэтому закон Гука выполняется при деформациях, в мил лиовы раз провышлющих разморы молекул.

Атомно-силовой микроскоп

На действии сил отталкивания между атомами и молекулами на малых расстояниях основано устройство атомно-си лового микроскопа (АСМ). Этот микроскоп, в отличие от туннельного, позволяет получать изображения не проводящих электрический ток поверхностей. Вместо вольфрамового острия в АСМ используют маленький осколок алмаза, за остренный до атомных размеров. Этот осколок закрепляется на тонком металлическом держателе. При сближения острия с исследуемой поверхностью электронные облака атомов ал маза и поверхности начинают перекрываться и возникают силы отгалкивания. Эте силы отклоняют кончик алмазного острия. Отклонение регистрируется с помощью дазерного туча, отражающегося от зеркальца, закрег ченного на дер жателе. Отраженный луч приводит в действие пьезоэлектри ческий манипулятор, ввалогичный манипулятору туннельного микроскопа Механизм обратной связи обеспечивает такую высоту алмазной иглы над поверхностью, чтобы изгиб пластины держотеля оставатся вецаменным,

На рисунке 2.11 вы видите изображение полимерных це пей аминокислоты алавина, полученное с помощью ACM Каждый бугорок представляет собой одну молекулу амино кислоты

В настоящее время сконструированы атомные микроскопы, устройство которых основано на действии моле-

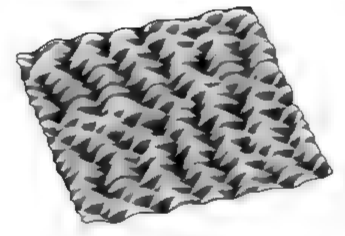


Рис 2 11

кулярных сил притяжения на расстояниях, в несколько раз превышающих размеры атома Эти силы примерно в 1000 раз меньше сил отталкивания в АСМ. Поэтому применяется более сложная чувствительная система для регистрации сил

Атомы и молекулы состоят из электрически заряжен ных частиц Благодаря действию электрических сил на малых расстояниях молекулы притягиваются, но начи нают отталкиваться, когда электронные оболочки атомов перекрываются

- ? 1. Какова природа молекулярных сил?
 - Назовите типы молекулярных сил Какке основания положе ны в основу выделения различных типов молекулярных сил?
 - Поясните по графику (см. рис. 2 10) зависимость проекции силы взаимодействия молекул от расстояния между их цен трами

§ 2.5. ПОТЕНЦИАЛЬНАЯ ЭНЕРГИЯ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ МОЛЕКУЛ

При изучении поведения большой совокупности молекул вместо силы взаимодействия молекул удобнее пользоваться потенциальной энергьеи

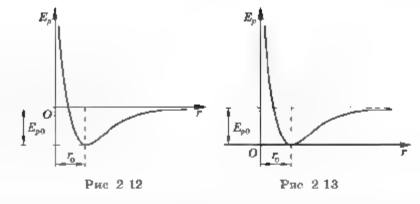
Нужно вычислять средние характеристики системы а понятие средней силы взаимодействия молекул лише но смысла, так как сумма всех сил, действующих между молекуломи в соответствии с третьим законом Иью тона равна мулю. Средкяя же потенциальная энергия в существенной мере определяет состояние и своиства вещества.

Зависимость потенциальной энергии от ресотояния между молекулами

Так как изменение потенциальной энергии определяется работой силы, то по известной зависимости силы от расстоя ния можно найти зависимость от расстояния потенциальной опергии. Но нам достаточно знать лишь примерный вид по тенциальной кривой $E_n(r)$. Прежде всего вспомним, что по тенциальная экергия определяется с точностью до произ вольной постоянной потому что непосредственный смыст имеет не сама потенциальная энергия, а разность потенци альных энергий в двух точках, равная работе, взятой с противоположным знаком. Будем считать, как принято в физи. ке, $E_{\mu}=0$ при $r\to\infty$ Потенциальную энергию системы мож но рассматривать как работу, которую система может совершить, причем потенциальная энергия определяется расположением тел но не их скоростями. Чем больше рас стояние между молекулами, тем большую работу совершат силы притяжения между ними при их сближении. Поэтому при уменьшении г, начиная от очень больших значений, по тенциальная энергия будет уменьщиться. Мы приняли, что при 🗗 🖈 🕆 потенциальная энергия равна нулю, следователь но, при уменьшении г потеидиальная энергия становится от рицательной (рис. 2 12)

В точке $r=r_0$ сила равна нулю (см. рис. 2.10). Поэтому если молекулы расположены на этом расстоянии, то они бу дут покоиться, и никакую работу система совершать не мо жет. Это озвачает, что при $r=r_0$ потенциальная энергия име ет минимум. Мы могли бы это эначение потенциальной энергии. $E_{\rho 0}$ принять за начало отечета потенциальной энергии. Тогда она была бы всиду положительной (рис. 2.13). Обе кривые (см. рис. 2.12 и 2.13) одинаково характеризуют язам модействие молекул. Разность эначений E_{ρ} для двух точек одинакова у обеих кривых, а только она и имеет смысл.

При $r \leftarrow r_0$ появляются быстро растущие силы отгалкива имя. Они также могут совершать работу. Поэтому потевци альная энергия при дальнейшем сближении молеку в растет, причём очень быстро.



Потенциальная кравая будет иметь форму, изображен ную на рисунке 2.12, если молекулы сближаются в плоскости A вдоль ливии, соединяющей их центры (рис. 2.14) Всли же молекулы сближаются в плоскости В или в плоскости С, то потенциальная кривая будет иметь вид, показанный соответственно на рисунках 2.15, а и 2.15, б.

Главная задача

Можно многое объяснить и понять, исходя из определён ных представлений о характере взаимодействия молекул в веществе Мы остановимся только на одном очень общем вопросе: каким образом знание зависимости потенциальной энергии от расстояния между молекулами позволяет устано-

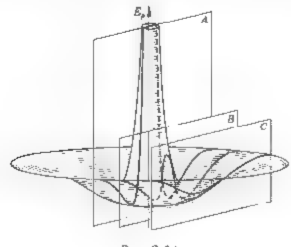
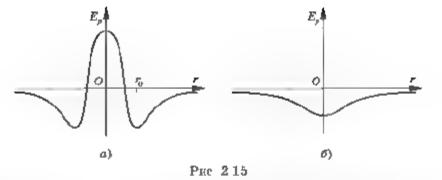


Рис 2 14



вить количественный критерий различия между газами, жидкостями и твердыми телами с точки врения молекулярно-кинетической теории?

Предварительно рассмотрим движение молекул с энергетической точки зрения.

Движение частицы в пространстве с заданной потенциальной энергией

Зивя зависимость потенциальной энергия от расстояния можно установить характер движения тела, используя лишь закон сохранения энергии

Пусть одна из молекул неподвижна, и мы рассматриваем движение другой молекулы. Характер движения молекулы зависит от ее полной энергии E. Согласно закону сохранения энергии полная энергия молекулы остается постоянной

$$E = E_k + E_p, \qquad (2.5.1)$$

где E_k и E_p — соответственно кинетическая и потенциальная энергии молекулы.

Рассмотрим вначале случай, когда $E = E_1 \ge 0$ (рис. 2.16). Полную энергию можно характеризовать прямой парал лельной оси r, так как при любых r она имеет одно и то же значение. При движении молекулы вдоль оси r её кинетическая и потенциальная энергии непрерывно изменяются чем больше потенциальная энергия, тем меньше кинетическая и наоборот Если частица движется справа налево, то ее ки нетическая энергия растет и в точке $r = r_0$ (минимум потенциальной энергии) достигает максимума. С дальнейшим уменьшением r кинетическая энергия начинает убывать В точке $r = r_1$ кинетическая энергия равна нулю, так как

в этой точке полная энергия равна потенциальной. Попасть в область, где $r < r_1$, частица не может, так как при этом ее положительная потенциальная энергия оказалась бы больше полной энергии и, следовательно, кинетическая энергия сделалась бы отрицательной. Но кинетическая энергия всегда положительна.

В точке $r=r_1$ частица останав ливается и начинает двигаться назад, ибо на нее действует сила от

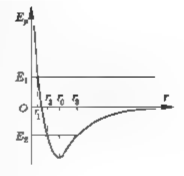


Рис 2.16

талкивания Эта точка называется точкой поворота В дальнейшем молекула движется в положительном направлении оси *г* и уходит в бесконечность.

Совершенно иная картина будет наблюдаться при $E=E_2<0$ (см. рис. 2.16) В этом случае молекула находится в потенциальной яме и не может из неё выйти. В точках поворота r_2 и r_3 кинетическая энергия равна нулю. Возникает так называемое связанное состояние: молекулы совершают колебания около друг друга.

Разделение системы на две независимые частицы невозможно без увеличения полной энергии до $E \geq 0$.

Располагая графиком зависимости силы взаимодей ствия между молекулами от расстояния, можно уста новить, как зависит от расстояния потенциальная энергия. Зная зависимость потенциальной энергии от расстояния, можно выяснить характер движения моле кул относительно друг друга.

- 7 1 Почему при исследовании поведения большой совокупности молекул пользуются не силовыми характеристиками, а энергетическими?
 - Изобразите график зависимости потенциальной энергии взаимодействия между молекулами от расстояния между нами.
 - Используя график на рисунке 2.16, охарактеризуйте движение молекул относительно друг друга
 - 4. Что является основанием количественного критерия различия между газами, жидкостями и твердыми телами с точки прения молекулярно кинетической геории?

5. Каким образом, зная график зависимости силы взаимодействия между молекувами от расстояния, межно установить, как зависит от расстояния потенциальная энергия?

§ 2.8. СТРОЕНИЕ ГАЗООБРАЗНЫХ, ЖИДКИХ И ТВЁРДЫХ ТЕЛ

Молекулярно кинетическая теория даёт возможность понять, почему вещество может находиться в газообразном, жидком и теёрдом состояниях



Если в самых общих чертах попробовать представить себе строение газов, жидкостей и твёрдых теп, то можно нарисовать следующую картину.

Гваы

В галах расстояние между атомами или молекулами в среднем во много раз превышает размеры самих молекул (рис. 2.17). При атмосферном давлении объем сосуда в десятки тысяч раз превышает объём находящихся в сосуде молекул газа

Газы легко сжимаются, так как при сжатии газа уменьшается лишь среднее расстояние между молекулами, но молекулы не «сдавливают» друг друга (рис 2 18) Молекулы (или атомы) стремительно, как бегуны-спринтеры, но значительно быстрее проносятся в пространстве Сталкиваясь друг с другом, они непрерывно изменяют направление своего движения и разлетаются в разные сторовы.

Слабые силы притяжения молекул газа не способны удержать их около друг друга. Поэтому газы не сохраняют ни формы, ни объема. Как бы мы ни увеличивали размеры со-

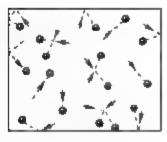
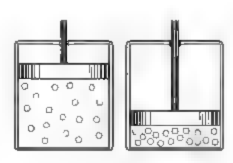


Рис 2 17



PHC 2 18

суда, содержащего газ. последний заполнит его целиком без каких либо усилий с нашей стороны

Многочисленные удары молекул о стенки сосуда создают давление газа

Можно получить более глубокое представление о состоянии вещества, называемого реальным газом, если проследить за карактером зависимости потенциальной энергии од ной из молекул от расстояния до ее ближайших соседей (рис. 2.19) При перемещении молекулы ее потенциальная энергия на большей части пути почти точно равна нулю, так как расстояние между молекулами в газе в среднем гораздо больше их размеров. В точках 1 и 2 расположены ближайшие соседи рассматриваемой молекулы Данная молекула проходит на довольно вначительном расстоянии от соседа 1 и на более близком от соседа 2

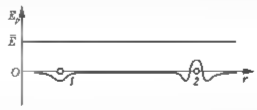


Рис 2.19

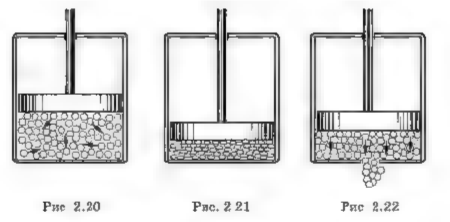
Средняя по координате потенциальная энергия молекулы отрицательна в очень мала. По модулю она численно равна площади фигуры, ограниченной потекциальной кривой между точками I и 2 и осью r, делённой на длину отрезка I 2 (среднее значение потенциальной энергии на отрезке I 2). Полная средняя энергия обязательно больше нуля (прамая на рис 2.19), так как при E < 0 мы имели бы связанное состояние молекул. Неравенство E > 0 возможно лишь при условии, что средняя кинетическая энергия молекулы гиза больше среднего значения ее дотенциальной энергия

$$E_k \geq_{\beta} E_{\rho}, \tag{2.6.1}$$

tak kak $\overline{E}=\overline{E}_k+\overline{E}_p$, a $\overline{E}_p<0$.

Жидкости

Молекулы жидкости расположены почти вплотную друг к другу (рис. 2 20), поэтому каждая молекула ведёт себя ина че, чем молекула газа. Зажатая, как в клетке другими молекулами, она совершает «бег на месте» (колеблется около по-



ложения равновесия, сталкивиясь с соседними молекулами) Лишь время от времени она совершает *прыжок *, прорыва ясь сквозь *прутья клетки *, но тут же попадает в новую *клетку *, образованную новыми соседами Врамя оседлой жизни молекулы воды, т. е время колебаний около одного определенного положения равновескя, при комнатной температуре, как показывают расчеты, выполненные с применением цаконов статистической механики, равво в среднем 10 ¹¹ с Время же, за которое совершается одно колебание, значительно меньше (10 ¹² 10 ¹³ с). С повышением температуры время оседлой жизни молекул уменьшается. Харак тер молекулярного движения в жидкостях, впервые установленный советским физиком Я И Френкелем, позноляет понять основные свойства жилкостей.



Френкель Яков Ильки (1894—1952) — выдающийся советский физик-творетик, внёсший значительный вклад в сямые различные области физики Я И. Френкель автор современной теории жидкого состояния вещества. Им заложены основы теории ферромагнетизма Инироко известны работы Я И Френкеля по атмосферному электричеству и происхождению магнитного поля Замли. Порвая количественная теория деления ядер урана создана Я.И. Френкелем

Молекулы жидкости находятся непосредственно друг возпе друга. Поэтому при попытке изменить объем жидкости даже на малую величину начинается деформация самих молекул (рис. 2.21). Для этого нужны очень большие силы Этим и объясияется малая сжимаемость жидкостей. Понять причину малой сжимаемости жидкости ничуть не сложнее, чем понять, почему так трудно втиспуться в переполненный автобус.

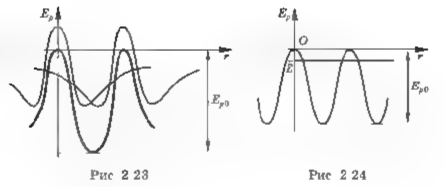
Жидкости, как известно, текучи, т. е. не сохраняют своей формы. Объяснить это можно так. Если жидкость неподвиж на, то перескоки молекул из одного оседлого положения в другое происходят с одинаковой частогой по всем направлениям (см. рис. 2.20). Наличие ввешней силы заметно не изменяет числа перескоков молекул в секунду, но перескоки молекул на одного оседлого положения в другое при этом происходят преиму щественяю в направлении действия внешней силы (рис. 2.22). Вот почему жидкость течет и принима ет форму сосуда.

Для течения жидкости необходимо только, чтобы время действия силы было во много раз больше времени оседлой жизни молекуты, иначе кратковременная сила вызовет лишь упругую деформацию жидкости, и обычная капля воды поведет себя, как стальной шарик.

Теперь рассмотрим, как связаны средняя кинетическая и средняя потенциальная энергив молекулы жидкости. Каждая молекула жидкости взаимодействует сразу с несколькими соседями. Ограничимся учетом взаимодействия данной молекулы с двумя ближайшими соседями, находя щимися примерно на расстояния 2 го друг от дру а

Искомую потенциальную кривую можно получить наложением кривой, изображенной на рисунке 2 15, а (парное взаимодействие), на такую же кривую, смещенную относи тельно первой на расстояние чуть большее 2r₀. Потенциальные энергии складываются, поэтому глубина потенциальной ямы увеличивается почти вдвое, а максимумы энергии уменьщаются (рис 2 23) Ход потенциальной кривой с учётом взаимодействия с другими молекулами показан на рисунке 2.24.

Для того чтобы молекула не могла покинуть жидкость, ее средняя энерсия должна быть отрицательной (E < 0). Только в этом случае молекула останется внутри потенциальной ямы, образованной её соседями Если E > 0, то молекула не удержится внутри жидкости и покинет ее.



Так как $E=E_k+E_p$ и $E_p<0$, то средняя кинетическая энергия молекулы жидкости меньше абсолютного значения средней потенциальной энергии: $\hat{E}_k<\hat{E}_{p_l}$, причем лишь не значительно меньше

$$E_k \lesssim |E_p|. \tag{2.6.2}$$

Поэтому $\tilde{E} \ll {}_1E_{n0}$ — максимального (по модулю) значения потенциальной энергии. На рисунке 2,24 график средней энергии молекулы изображен отрезком прямой

Колебания молекулы в потенциальной яме не продолжаются долго. Из за хаотичности движения молекул их энерсия непрерывно меняется и становится то больше, то меньше средней энергии Е Как только энергия молекулы превысит высоту потенциальной кривой (высоту потенциального барьера) отделяющей одну яму от другой, молекула перескочит из одного положения равновесия в другое.

Твёрдые тела

Атомы или молекулы твердых тел в отличие от жидкостей не могут разорвать свои связи с ближайшими соседями и колеблются около определенных положений равновесия. Правда, иногда молекулы изменяют положение равновесия, но происходит это крайне редко. Вот почему твёрдые тела сохраняют не только объем, но и форму.

Есть ещё одно различие между жидкими и твердыми телами. Жидкость можно сравнить с толпой, в которой люди беспокойно толкутся на месте, а твердое тело, как правило, подобно стройной когорте, где люди хотя и не стоят по стойке •смирно•, но выдерживают между собой в среднем опредепенные интервалы. Если соединить центры положений равновесия атомов или молекул твёрдого тела, то получится правильная пространственная решётка, называемая кри сталлической На рисунках 2 25 и 2 26 показаны кристалли ческие решетки поваренной соли и алмаза*.





PRC 2 25

Рис 2 26

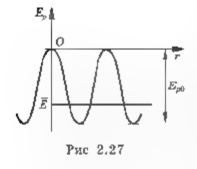
Если кристаллу не мешают расти, то внутренний ворядок в расположении атомов приводит к геометрически правильным внешним формам

Кривая потенциальной энергия взаимодействия молеку лы твердого тела со своими ближайшими соседями (рис. 2.27) похожа на кривую потенциальной энергии взаимодействия молекут жидкости (см. рис. 2.24). Только глубива потенци альной ямы должна быть несколько больше, так как молекулы расположены ближе друг к другу. Условие $\bar{E} \leq E_{p0}$, выполняемое для жидких тет, выполняется и для твердых. Но кинетическая энергия молекул твердого тела значительно меньше, чем молекул жидкости. Ведь твёрдые тела образуются при охлаждении.

Соответственно в твердых тёлах средняя кинетичёская энергия молекул акачительно меньше абсолютного звачения средней потенциальной энергии:

$$\bar{E}_k \ll |\bar{E}_{\rho}|^4$$
 (2.6.3)

^{*} В действительности размеры атомов (или вонов) сравнимы с расстояниями между узлами кристаллической решетки, так что атомы почти соприкасаются друг с другом. На рисунках 2.25 и 2.26 их размеры сознательно уменьшены, для того чтобы была видна кристаллическая решетка.



На рисунке 2 27 средняя энергия молекулы внутри ямы изображена отрезком прямой Частица совершает колебания у дна потенциальной ямы Вы соты потенциальной ямы вели ки, и молекулы почти не перемещаются из одного положения равновесия в другое. Для перемещения молекула должна

получить энергию, значительно превышающую среднюю Это событие маловероятно Вот почему твёрдые тела в огличие от жидкостей сохраняют свою форму

У газов средняя кинетическая энергия молекул больше средней потенциольной энергии. У жидкостей средняя кинетическая энергия немного меньше средней потенци альной, у твёрдых тел средняя кинетическая энергия много меньше средней потенциальной.

- Назовите агрегатные состояния вещества.
 - Ожарактеризуйте свойства вещества в различных агрегатных согтояниях с точки арения молекулярно-кинетической теории Ответ представьте в виде таблицы
 - 3. Изобразите и объясните «потенциальные кривые» для раз личных агрегатных состояний

§ 2.7. ПРИМЕРЫ РЕШЕНИЯ ЗАДАЧ

При решении большей части задач на тему «Основы молекулярно кинетической теории» нужно уметь определять молярные массы вещества. Для этого по известным из таблицы Д И Менделеева относительным атомпым массам надо определить относительную молекулярную массу, а затем и молярную массу по формуле $M = 10^{-3} M_{\odot}$ кг моль где $M = 10^{-3} M_{\odot}$ кг моль где молярная масса, $M_{\odot} = 10^{-3} M_{\odot}$ кг моль где масса.

Во многих задачах требуется по известной массе тела определить количество вещества или число атомов (молекул) в нём Для этого используют формулы $v=\frac{m}{M}$ и $N=\frac{m}{M}N_A$,

Массы отдельных молекул определяются по формуле $m_0 = \frac{M}{N_A}$. В некоторых задачах массу вещества нужно выра зить через его плотность ρ и объём V: $m = \rho V$.

Задача 1

В двух сосудах находятся вода и ртуть одинакового объёма. Сравните число атомов в этих жидкостях

Решение Вода содержит $N=rac{m_1}{M_1}N_{
m A}$ молекул или $N_1=$

$$=rac{3m}{M_1}\,N_{
m A}$$
 атомов, а ртуть содержит $N_2=rac{m_2}{M_2}\,N_{
m A}$ атомов.

Масса воды $m_1=\rho_1 V$; масса ртуги $m_2=\rho_2 V$, где $\rho_1=1000~\rm kr/m^3$ — плотность воды, а $\rho_2=13~600~\rm kr$ m^3 — плотность ртуги. Молярная масса воды $M_1=18\cdot 10^{-9}~\rm kr/моль$, молярная масса ртуги $M_2=0.2006~\rm kr$ моль. Следовательно,

$$\frac{N_1}{N_2} = \frac{3\rho_1 V N_1 M_2}{M_3 \rho_2 V N_1} = \frac{3 \cdot 1000 \cdot 0,2006}{18 \cdot 10^{-3} \cdot 13600} \approx 2,5$$

Число атомов в воде примерно в 2,5 раз больше, чем в ртути.

Задача 2

Определите среднее расстояние d между центрами соседних молекул в куске льда. Плотность льда p = 900 кг м³.

Решение При плотной упаковке молекул среднее расстоя ние *d* между пентрами соседних молекул равно линейным размерам самик молекул. Поэтому

$$V \approx d^3N$$

где V объем куска льда, а N число молекул в нем.

Согласно (2.2.7)
$$N = \frac{m}{M} N_A = \frac{\rho V}{M} N_A$$
 Поэтому

$$V = d^3 \frac{\rho V}{M} N_A.$$

Отсюда

$$d=\sqrt[3]{\frac{M}{\rho N_{\rm A}}}\approx 3.2\cdot 10^{-10}~{\rm M}.$$

Задача 3

Вычислите примерные размеры атома золота

Решение. Объем одного моля золога равен $V_M = \frac{M}{\rho}$, где $\rho =$

= $1.93 \cdot 10^4$ кг/м³ — плотность золота, M = 0.197 кг моль его молярная масса. Объем одного атома золота равен

$$V_0 = \frac{V_M}{N_A} = \frac{M}{\rho N_A}$$

Пренебрегая промежутками между атомами ввиду их плотной упаковки, найдем приближенно линейный размер атома:

$$d = \sqrt[3]{V_0} = \sqrt[3]{\frac{M}{\text{pN}_A}} = \sqrt[3]{\frac{0,197\,\text{kf Mojb}}{19\,300\,\text{kf M}^3 \cdot 6,02 \cdot 10^{23}\,\frac{1}{\text{Mojb}}}} \approx 2,6 \cdot 10^{\cdot 10}\,\text{M}_{\odot}$$

Упражнение 1

- Известно, что нельзя заставить капельку оливкового мас ла объемом 1 мм³ расплыться по поверхности воды так, чтобы она заняла площадь больше 0,6 м². Оцените по этим данным минимальные размеры молекулы оливкового масла.
- При образовании соединения авота с кислородом отношение масс прореагировавших веществ равно 7 16 Какова химическая формула этого соединения?
- 3. Считая диаметр атома вольфрама $d=2\cdot 10^{-10}$ м, оцените количество атомов, покрывающих поверхность острия иглы Остриё считать полушаром радвусом $r=5\cdot 10^{-8}$ м.
- Определите относительную молекулярную массу и молярную массу натрия Na, оксида углерода CO, оксида азота NO, медного купороса CuSO₄.
- Какое количество вещества содержится в слитке серебра массой 5,4 кг?
- Какова масса воды, взятой в количестве 100 моль?
- 7 Вычислите массу одного атома гелия Не, молекулы оксида азота NO и молекулы метана СН₄.
- Вода из блюдца полностью испарилась за 10 сут Сколько в среднем выдетало молекул с повержности воды за 1 с, если масса воды равнялась 100 г?

- 9. Сколько атомов содержится в стакане воды (200 г)?
- 10. В озеро средней глубиной 20 м и площадью поверхности 10 км² бросили кристаллик поваренной соли массой 0,01 г. Сколько атомов хлора оказалось бы в капле воды объемом 10 мм³, взятой из озера, если считать, что соль после растворения равномерно распределилась в озере?
- 11. Сколько атомов углерода седержится в графитовом стержне длиной l=10 см и площадью сечения S=4 мм²? Плотность графита $\rho=1.6\cdot 10^3$ кг/м³.
- 12 Какую площадь S имеет поверхность золотой фольги массой m=1 г, если толщина ее составляет $n=10^4$ молекулярных слоев? Плотность золота $p=1,93\cdot 10^4$ кг, m^3 .
- Напишите эссе на тему «Имеет пи смысл структурно выделять элементарные компоненты?»
 - 2. Найдите в художественной литературе описания (не менее трех), демонстрирующие броуновское движение
 - Какова роль атомно-силового микроскопа в становлении и развитии нанотехнологий? Ответ представьте в виде схемы, презентации.
 - Предложите объяснение, почему теория называется молекулярно-кинетической, а не атомарно-статической

Глава 3

ТЕМПЕРАТУРА, ГАЗОВЫЕ ЗАКОНЫ

В этой главе оы узнаете немало нового о физической ве личине, которую каждый день упоминают в сводках погоды, о температуре, о том, как она строго научно определяется в физике

Здесь же вы познакомитесь с эмпирическими законами поведения самого простого макроскопического тела газа Именно открытие и исследование газовых законов дало возможность ввести понятие абсолютной темпе ратуры

§ 3.1. СОСТОЯНИЕ МАКРОСКОПИЧЕСКИХ ТЕЛ В ТЕРМОДИНАМИКЕ

Вы знаете, как характеризуется состояние системы частиц (или тел) в классической механике Посмот рам, как определяется состояние макроскопических тел в термодинамике.

В механике состояние системы частиц определяется их положениями (координатами) и скоростями. По начальным координатам и скоростям можно при заданных силах найти положение и скорости частиц в любой последующий момент времени,

Определить подобным образом внутреннее состояние ма кроскопических тел, состоящих из огромного числа частицнельзя. Однако поведение макроскопических тел можно охарактеризовать немногим числом физических величин, относящихся не к отдельным молекулам, слагающим тела, а ко всему макроскопическому телу в целом. K числу таких величия относятся объем V, давление p, температура t в др

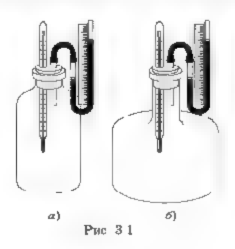
Так, газ данной массы всегда занимает некоторый объем, имеет определенные давление и температуру. Объём и давление представляют собой механические величины, описывающие состояние газа. Понятие температуры в механике не рассматривается, так как она характеризует внутреннее состояние тел.

Макроскопические параметры

Любое макроскопическое тело или группа макроскопических тел называется термодинамической системой (от греч. systems — делое, составленное из частей).

Величины, характеризующие состояние термодинамической системы без учёта молекулярного строения тел, называют макроскопическим (или термодинамическими) параметрами. Макроскопические параметры не исчерпываются объёмом, давлением и температурой. Например, для смеси газов нужно звать концентрации отдельных компонентов смеси. Если вещество находится в электрическом или магнитном поле, то необходимо задать характеристики этих полей в веществе.

В то же время форма сосуда, в котором находится газ, не является существенной для определения его систояния. Например, кислород в сосуде, изображенном на рисунке 3 1, а, будет находиться точно в таком же состояния, в каком и кислород в сосуде другой формы (рис. 3,1, 6), если объёмы сосу

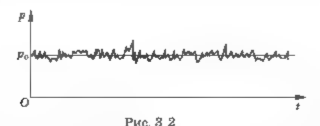


дов, массы и температуры газов одинаковы. В частности, давления газов в обоих сосудах равны. Не зависят от формы сосуда сжимаемость газа и его другие свойства

Давление газа в молакулярно-кинетической теории

На примере давления газа выясним, какой сиысл имеют макроскопические параметры с молекулярно-кинетической точки врения.

Пусть газ находится в закрытом сосуде. Манометр показывает давлечие газа ро. Как возникает это давление? Каж дая молекула газа, ударяясь о стенку, в течение малого промежутка времени действует на нее с определенной силой. В результате беспорядочных ударов с стенку сила, действую щая со стороны всех молекул на поверхность стечки единич ной площади, т. в. давление, будет быстро меняться со вре менем примерно так как показано на рисунке 3 2. Однако действия, вызванные ударами отдельных молекул, настолько слабы, что манометром они не регистрируются. Манометр фиксирует среднюю по времени силу, действующую на каждую единицу площади поверхности его чувствительного элемембраны. Несмотря на небольшие изменения дав ления, среднее звачение давления p_a практически оказыва ется вполне определенным, так как ударов о стенку очень много, а массы молекул очень малы



Состояние термодинамической системы характеризуется макроскопическими параметрами— объёмом, дав лением и температурой.

- Как называются величины, характеризующие состояние термодинамической системы? Перечислите их
 - Какой смысл имеют эти величины с точки зрения молеку лярно кинетической теории?

§ 3.2. ТЕМПЕРАТУРА. ТЕПЛОВОЕ РАВНОВЕСИЕ

Термометроми пользуются все А что они измеряют! Конечно, температуру! Однако это еще не ответ Что означают слова «Я измерил температуру тела»? Что и при этом узнал? Что именно хариктеризует темпе ритура! Это не так просто, как может показаться на первый взгляд

Субъективные представления о температуре

В геометрии вводят одну основную величину дляну. Остальные величины площадь и объем производные В кинематике добавляют еще одну величину время Скорость, ускорение являются производными. В динамике еще одной основной величиной становится масса. В теории тепловых явлений единственная новая основная величина, которую вадо ввести, это температура.

В коже ващего тела, кроме чувствительных приемников, реагирующих на прикосновение, давление и болевые раздражекия, есть приемники, реагирующие на раздражение ощу щением тепла и холода. Руководствуясь этим, можно все тела расположить в ряд по их способности вызывать ощущения тепла и холода. Причину способности тел по разному воздействовать на органы чувств можно связать с различной степенью нагретости тел — температурой. Это только ка чественное субъективное определение температуры, не со держащее указаний на способ ее измерения. В отличие от из мерения длины, времени, массы и т. д. прошло длительное время, прежде чем на смену субъективным впечатлениям о температуре пришля точные и единые методы ее измерения Развитие методов измерения температуры стало возможным вишь тогда, когда была установлена зависимость от температуры таких везичин, как длина, объем и т. д., которые можно измерять непосредственно-

Происхождение терминов «температура» и «градус»

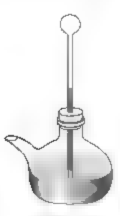
Врачи еще в древности заметили, что здоровье человека связано с теплотой его тела. Знаменитый античный врач Га лен (ок. 130 — ок. 200) считал основным свойством лекарств их согревающее и охлаждающее действие. Наряду с этим лекарства должны регулировать противоположные качества сухость и влажность. Все текарства, согласно Галену, следует различать по «градусам» теплоты, холода, влажности и сухости (от лат. gradus — маг, ступень). Каждое из этих

качеств имеет четыре основных градуса, каждый из которых а свою очередь разделяется на три части. Требуемый градус лекарств можно получить путем их смешения в разных пропордиях. Именко отсюда берет начало термин «температура» (от лат. temperatura—смешение). Правда, ни сам Гален, ни его последователи не смогли определить количественную связь между градусом смеси и градусами компоневтов. Но понятия «температура» и «градус» появялись еще до изобретения термометра.

Первые термометры

Количественные методы измерения температуры тел на чали развиваться в XVII в. Первый прообраз термометра демонстрировал на сноих лекциях Г Галилей в 1592 г Термометр Галилей (термоскоп) состоял из трубки, частично за полненной водой, и стеклянного шарика. Конец трубки был опущен в открытый сосуд с водой (рис 3 3) При нагревании шарика лавление воздуха в нем ужеличивалось и уровень воды в трубке опускался. При охлаждении, наоборот, уровень поднимался внерх. Таким образом, о температуре мож но было судить по уровню воды в трубке Первое применение термоскоп нашел в медицине.

Термоскоп Галилен имел тот недостаток, что его показания зависели от атмосферного давления. При повышении давления уровень жидкости в трубке будет повышаться без увеличения температуры. Впоследствии во Флоренции были изготовлены полностью запаянные термометры, показания которых не зависели от атмосферного давления. Вода была



Puc 3 3

заменена спиртом с более высокой температурой замерзания. Чтобы показания различных термометров можно было сравнивать, необходимо ввести температурную шкалу Для этого надо прежде всего установить постоянные точки с фиксирован пой температурой, После многих попыток в качестве опорных точек были выбраны температуры таяния льда и кипения воды Впервые это предложил сделать нидерландский ученый Х Гюйгенс (1629—1695) в 1655 г. До этого в качестве опорных точек использовались тлине неввдежные и неопределенные точки, как температура здорового человека (по Ньютону), температу

ра воздуха при первых заморозках в окрестностях Магдебурга (по Герике) и т. д.

Самой употребительной температурной шкалой в англоязычных странах до сих пор является шкала Фаренгейта. За 0° в этой шкале принимается температура смеси снега и на шатыря, а за 100° нормальная температура человеческого тела. Температуре замерзания воды по этой шкале соответствует 32°F, а температуре кипения 212°F

Современные термометры

Для измерения температуры можно воспользоваться изменением любой макроскопической величины в зависимости от температуры объема, давления, электрического сопротивления и т. д.

Чаще всего на практике используют зависимость объема жидкости (ртути или спирта) от тем пературы. При градуировке термометра обычно за начало отсчета (0) принимают температуру тающего льда, второй постоянной точкой (100) считают температуру кипения воды при нормальном атмосферном давлечии (швала Цельсия). Шкалу между точками 0 и 100 делят на 100 равных частей, изываемых градусами (1°C) (рис 3 4). Перемещение столбика жидкости на одно деление соответствует изменению температуры на 1°C.

Обычный жидкости при нагревании незначиный» прибор. Жидкости при нагревании незначительно увеличивают свой объём, и её расширение было бы почти незаметным, если бы жидкость расширялась только в узкой трубке. Поэтому в термометре используется простой, но хитроумный меха низм усиления Большая часть жидкости находится в шарике на ковце трубки, а не в самой трубке Поэтому даже 2% е изменение полного объема жидкости приводит к изменению длины столбика в 10 и более раз.

Так как различеые жидкости расширяются при нагревании не совсем одинаково, то установленная таким образом шкала будет до некоторой степени зависеть от свойств жидкости Опорные точки 0 С и 100 °C будут, конечно, совпадать у всех термометров, но, скажем, отметки 50 °C совпадать не будут



Рис. 3 4

Какое же вещество выбрать, чтобы избавиться от этой за висимости? Выло замечено что в отпичие от жидкостей исе разреженные газы — водород, гелий, кислород — расширя ются при нагревании одинаковым образом и одинаково меняют свое давление при изменении температуры. По этой причине в физике для установления температурной шкалы используют изменение объема определенного количества разреженного газа при постоянном давлении или изменение давления при постоянном объеме Это так называемая св зовая шкала температур В интервале от 0 до 100 °C ртутная и газовая шкалы температур практически совпадают.

Подробнее с газовой шкалой температур мы познакомим ся в дальнейшем.

Тепловое равновесие

О способах измерения температуры вы узнали Но какоелибо физическое определение этого понятия пока не двно. Называть температурой «(тепень нагретости» тела явно не корректно не ясно, что же такое «степень нагретости» Для определения температуры нужно внести новое и очень важное понятие — тепловое равновесие

Чтобы измерить температуру тела, следует подержать медицинский термометр под мышкой 5—8 мин—За это время ртуть в термометре нагревается и уровень её повышается. По длине столбика ртути можно судить о температуре—То же са мое происходит при измерении температуры любого тела любым термометром. Термометр никогда не покажет темпе ратуру тела сразу же после того, как он соприкоснулся с ним Необходимо некоторое время для того, чтобы температуры тела и термометра выравнялись и между ними установилось тепловое разновесие, при котором температура перестает из меняться

Тепловое равновесие с течением времени устанавливается между любыми телами с различной температурой Бросьте в стакая с водой кусочек льда и закройте стакан плотной крышкой. Лёд начнет плавиться, а вода охлаждаться. Когда лёд растает, вода станет нагреваться; после того как она примет температуру окружающего воздуха, никаких изменений внутри стакана с водой происходить не будет

Из этих и подобных им простых наблюдений можно сдепать вывод о существовании очень важного свойства тепловых явлений: тело при неизменных внешних условиях симо произвольно переходит в состояние теплового равновесия. Тепловым, или термодинамическим, равновескем называют такое состоямие, при котором все макроскопические параметры сколь угодно долго остаются неизменными. Это означает, что не меняются объём и давлечие, не происходит теплообмен, отсутствуют взаимные превращения газов, жидкостей, твердых тел и т. д. В частности, не меняется объем столбика ртуги в термометре. Это означает, что темпера тура системы остается постоянной.

Но микроскопические процессы внутри тела не прекра щаются и при тепловом равновесии. Меняются положения молекул, их скорости при столкновениях.

Температура

Если какое либо тело А (например, вода в одном стакане, рис 3 5, а) находится в тепловом равновесии с телом С (термометр), а тело В (вода в другом стакане) тоже находится в равновесии с телом С, то тела А и В также находятся в состоянии теплового равновесия*. Если привести стаканы в контакт (рис. 3 5, б), то никаких изменений с водой внутри них не проноойдет Именно поэтому мы можем еравнивать состояния теплового равновесия тел не приводя их в непосредственный контакт, и ввести понятие температуры

Не надо думять что при любом равновесии тел A с C и B с C тела A и B обязательно будут в равновесии** Если опустить в раствор серной кислоты медный и цинковый стерж ни, то через некоторое время между раствором и стержнем установится равновесие: растворение стержней и осаждение на них каких-либо веществ прекратится. Но между собой стержни не будут в равновесии. Если соединить их проводником, то по нему пойдет электрический ток

Мы говорим, что тела A и B имеют одинаковую температуру, если каждое из них находится в тепловом равновесии с телом C (этим телом может быть термометр). И наоборот, если тела имеют одинаковую температуру, то можно утверж

^{*} Это утверждение иногда называют «нулевым началом термодинамики» «Странный» номер появился потому что лишь после открытия первого и второго начал (или законов) термодинамики ученым стало ясно, что данное почти очевидное утверждение надо поставить впереди

⁶⁰ Вообще говоря никогда заранее нельзи утверждать, что отно щения, имеющиеся между А и С и В и С, обязательно будут и меж ду А и В Так, если Коля любит Лену и Алеша дюбит Дену, то любить друг друга Коля и Алеша не обязаны:

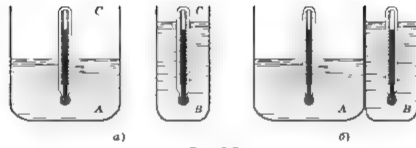


Рис. 3 5

дать, не приводя их в непосредственный контакт, что она на ходятся в состоянии теплового равновескя.

Термодинамическая система может находиться в различных состояниях теплового равновесия В каждом из этих состояний температура имеет свое, строго определенное значение Другие величины в состоянии теплового равновесия могут иметь различные (но постоянные) значения. Так например, объемы различных частей системы и давления внутри них при наличии твердых перегородок могут быть разными. Если вы внесете с улицы мяч, наполненный сжатым воздухом, то спустя некоторое время температуры воздух в мяче и комнате выравняются. Давление же воздуха в мяче будет по прежнему больше давления комнатного воздуха.

Температура характеризует состояние теплового равновесия макроскопической системы: во всех частях системы, находящейся в состоянки теплового равновесия, температу ра имеет одно и то же звачение.

1.ри одинаковых температурах двух тел между ними не происходит теплообмена. Тела находятся в состоянии тепло вого равновесия. Если же температуры тел различны, то при установлении между ними теплового контакта будет проис ходить обмен энергией. При этом тело с большей температу рой будет отдавать энергию телу с меньшей температурой. Разность температурой разность температур тел указывает направление тепло обмена между ними.

Молекулярно-кинетическое истолкование температуры

Чему соответствует с микроскопической точки эрения равенство температур макроскопических тел при тепловом равновесии между вими? Выяснение этого вопроса одна из самых важных задач молеку тярно квнетической теории, При столкновении быстро движущихся молекул с медленно движущимися такой же массы скорости быстрых молекул уменьшаются, а медленных увеличиваются За счёт бес численных соударений средние кинетические энергии моле кул выравниваются и при тепловом равновесни имеют одно и то же значение как для молекул одинаковой массы, так и для молекул разных масс. Температура является мерой средней кинетической энергии заотического движения молекул в макроскопических телах. Это утверждение будет строго обосновано нами в дальнейшем

К отдельным молекулам понятие температуры неприменимо

Не в первый раз вам пришлось выслушать рассказ о том, как устроен термометр и как он действует. Но появи лось и нечто новое— вы познакомились с тепловым рав новесием, хотя имели с ним дело множество раз. Темпе ратура позволяет отличать одно состание теплового равновесия тела от другого Это не очень наглядно, но очень важно для физики Разговор о температуре ещё да леко не завершён.

- Сформулируйте бытовое (житейское) и ваучное определения повятия «температура»
 - Объясните, почему показания газового термометра более точные, чем жидкостного.
 - 3 Какое состояние называют тепловым равновеснем?
 - 4. Каков молекуларно-кинетический смысл температуры?
 - Имеет ли смысл фраза «Температура одной молекулы равна...»? Почему?

§ 3.3. УРАВНЕНИЕ СОСТОЯНИЯ

После того как мы познакомились с тем, что таков температура и как её можно измерять, обратимся к более детальному рассмотрению тепловых явлений.

Знакомство со многими явлениями можно начать, не рас полагая какими-либо физическими приборами. Обыкновенный детский резиновый надувной шарик, если подойти серьезно к наблюдению за поведением воздуха внутри него, позволит прийти к важным выводам

Шарик, а значит, и воздук в нем имеют определенный объём V. Этот объём одна из характеристик состояния воздуха в шарике

Шарик, как и любое другое тело, может находиться в раз тичных внешних устовиях. Ести вы поднимете его на высокую гору, то давление окружающего воздуха на его стенки уменьшится. Ведь атмосферное давление с высотой умень шается Это приведет к тому, что шарик раздуется Давление воздуха внутри него при увеличении объема станет меньше Наоборот, если сдавливать шарик руками (осторожно, ко нечно, чтобы он не лопнул), то объем его уменьшается, а давление воздуха ввутри возрастает

Связь между объемом воздуха внутри шарика и его давле нием, конечно, очевидна и понятна всем. Нужно лишь по стараться заметять здесь проявление общей закономерности.

Две величины, характеризующие состояние воздуха в ща рике (объем и давление), зависят друг от друга

Не надо забывать и о температуре. Если слачала положить внутрь шарика льдинку, а вотом надуть его, то произойдет следующее Льдинка начнет таять, а шарик на глазах начнет «худеть» Давление воздуха в нем и объем начнут умень шаться. Ясно, что это гроисходит вотому, что температура воздуха в шарике изменилась

Из подобных простых наблюдений можно установить, что между объемом давлением и температурой воздуха в шари ке существует определенная связь. И это справедливо не только для воздуха в шарике, но и для любого газообразного, жидкого и твердого тела.

Уравнение, определяющее связь температуры, объёма и давления тел, называют уравнением состояния.

Каждая система - газ, жидкость или твердое тело - ха рактеризуется своим уравневием состояния В одних случаях (инпример, разреженный газ) — уравнение состояния простое

Для жидкостей из за сложного их строения до сих пор ис удалось получить общего уравнения состояния. Приходится довольствоваться весьма приближенными уравнениями, и то для жидкостей построенных из простых молекул. Нет универсального уразнения состояния и для твердых тел.

Знание уравшения состоямия очень важно при истледова ням тепловых процессов. Ово позволяет полностью или ча стично ответить сразу на три группы различных вопросов,

Уравнение состояция позволяет определить одиу на вели чин, характеризующих состояние, например температуру, если извествы две другие величины. Это и используют в тер мометрах

Зная уравнение состояния, можно сказать, как будут происходить в системе различные процессы при огределённых внешних условиях, например, как будет меняться давление газа при нагревании, если его объем останется неизменным; что произойдет с давлением газа, если увеличивать его объём при условии неизменности температуры, и т д

Наконец, зная уравнение состояния, можно определить, как меняется состояние системы, если она совершает работу или получает теплоту от окружающих тел

Обо всём этом пойдёт речь в дальнейшем.

Между термодинамическими параметрами существует связь, определяемая уравнением состояния Наша бли жайшая задача установление уравнения состояния для самой простой макроскопической системы газа.

- Поясните смысл словосочетания «уравнение состояния»
 - Какие термодинамические параметры входят в уравнение состояния?
 - Для чего необходимо знать уравнение состояния?
 - Почему не существует универсального уравнения состояния для жидкостей и твёрдых тел?

§ 3.4. РАВНОВЕСНЫЕ (ОБРАТИМЫЕ) И НЕРАВНОВЕСНЫЕ (НЕОБРАТИМЫЕ) ПРОЦЕССЫ

Прежде чем перейти к получению уравнения состояния познакомимся с общей классификацией термодинамиче ских процессов.

Пусть цилиндр с поримем заполнен газом Если поршень неподвижен и температура окружающего воздуха неизменна, то газ в цилиндре находится в термодинамическом равповесии давление гоза во всех точках впутри цилиндра оди наково, а температура равна температуре окружающих тел.

Если сжимать газ в цилиндре под поршнем, то состояние его будет меняться: объем уменьшаться, а давление расти Мы видим, что термодинамические параметры изменяються со временем, происходит, как говорят, тер модинамический процесс. Но если сжатие происходит очень медленно, то в любой момент времени будет успевать устанавли ваться новое состояние равновесия с новыми значениями давления и объема Подобные медленные процессы называются равновесными.

Если после медленного сжатия проводить разновесный процесс в обратном направлении, т. е предоставить газу возможность медленно расширяться, то он пройдёт через ту же последовательность разновесных состояний, что и при

сжатки. По этой причине равновесные процессы называются обратимыми

Именно состояние термодинамического равновесия и рав новесные процессы в перную очередь являются предметом исследования в термодинамике. Здесь закономерности наи более просты

Процесс наменения состояния, сопровождающийся нарушением равновесия в системе, называется неравнове с ным Пусть поршень сожмет газ в цилиндре очень быстро. Тогда равновесное состояние будет нарушено, и лишь спустя некоторое время (время релаксации) газ перейдет в но вое равновесное состояние Такой процесс сжатия будет необратимым при быстром сжатии давление под поршием в первый момент больше, чем в остальном цилиндре, а при бы стром расширении — меньше

Ревльные процессы, конечно не протекают бесконечно медленно, и фактически все они необратимы. Представле ние об обратимом процессе такая же идеализация настоя щих процессов, как движение абсолютно твердого тела или течение идеальной жидкости в механике. Но изучение обратимых процессов тем не менее может дать нам ценные сведения о вкиможных изменениях в реальных системах. Криме того, и реальные процессы могут протекать достаточно медленно, и их можно с хорошим приближением считать равно весными. Для этого надо, чтобы время изменения параме тров было миэго больше времени релаксации.

В дальнейшем говоря о процессах, мы будем кметь в виду именно равновесные процессы. Только для таких процессов термодинамические параметры могут иметь определенные значения для любого момента времени. При неравновесных процессах, подобных быстрому сжатию или расплирению газа, параметры, например давление, не будут иметь определенного значения для всей системы

В термодинамике преимущественно рассматриваются равновесные (медленные) процессы, при которых а каж дыи момент времени термодинамические параметры имеют определенные значения

- ? 1 Дайте характеристику разновесных процессов
 - 2. Дайте характеристику веравновесных процессов
 - Резланые процессы являются разновесными или неравновесными?
 - Почему графически изображаются только равновесные процессы?

§ 3.5. ГАЗОВЫЕ ЗАКОНЫ. ЗАКОН БОЙЛЯ—МАРИОТТА

Исследование термодинамических процессов начинаем с изучения более простой системы—газа. Для него экс периментально были установлены простые законы, связывающие термодинамические параметры.

Газовые законы

Изменение одного из макроскопических параметров вещества определенной массы — давления p, объема V или температуры t — вызывает изменение остальных параметров.

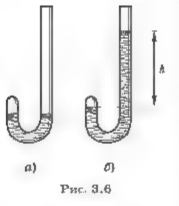
Если одвовременно меняются все величины, характеризующие состояние газа, то на опыте трудно установить ка кие-либо определенные закономерности. Проще сначала изучить процессы, в которых масса и один из трёх параметров — p, V или t — остаются неизменными Количественные зависимости между двумя параметрами газа одной и той же массы при неизменном звачения третьего параметра называют газовыми законами.

Закон Бойля—Мариотта

Первый газовый закон был открыт английским учёным Р Бойлем (1627—1691) в 1660 г. Работа Бойля называлась «Новые эксперименты, касающиеся воздушвой пружины» И действитель ю, газ ведет себя подобно сжатой пружине, в этом можно убедиться, сжимая воздух в обычном велосипедном насосе.

Бойль изучал изменение давления газа в зависимости от объема при постоянной температуре. Процесс изменения состояния термодинамической системы при постоянной температуре называют изотермическим (от греч. 1808 равный, therme тепло). Для поддержания температуры газа постоянной необходимо, чтобы он мог обмениваться тепло той с большой системой, в которой поддерживается постоян ная температура, термостатом. Термостатом может служить атмосферный воздух, если температура его заметно не меняется на протяжении опыта.

Бойль наблюдал за изменением объема воздуха, запертого в длинной изогнутой трубке столбом ртути (рис. 3.6, a). Вначале уровни ртути в обоих коленах трубки были одинаковыми и давление воздуха равно атмосферному (760 мм рт. ст.). Доливая ртуть в длинное колено трубки, Бойль заметил, что



объем воздуха уменьшился вдное, когда разность уровней в обонх коленах оказалась равной h = 760 мм, к, следовательно, давление воздуха увеличилось вдвое (рис 3.6, 6) Это навело Бойля на мысль о том, что объём данной массы газа и его давление находятся в обратно пропорциональной занисимости Дальнейшие наблюдения за изменением объёма при доливании различных порций ртути подтвердили это за ключение

Независимо от Бойля несколько позднее французский учёный Э. Мариотт (1620—1684) пришёл к тем же выводам Поэтому найденный оакон получил название за ко на Бойля Мариот та. Согласно этому закову давление данной массы или количества) газа при постоянной томперату ре обратно продорционально объему газа: $p \sim \frac{1}{r}$.

Если p_1 — давление газа при объёме V_1 , а p_2 — его давле ние при объеме V_2 , то

$$\frac{p_1}{p_2} = \frac{V_2}{V_1} \tag{3.5.1}$$

Отсюда следует, что $p_1V_1 = p_2V_2$, или

$$pV = \text{const}$$
 (3.5.2)

при f = const

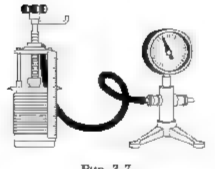
Проязведение давления газа данной массы на его объём постоянно, если температура не меняется.

Этот закон справедлив для любых газов, а также для смесей газов (вапример, для воздуха)

Убедиться в справедливости закона Бойля Мариотта можно с помощью прибора, изображенного на рисунке 3 7. Герметичный гофрированный сосуд соединён с манометром, регистрирующим давление внутри сосуда. Вращением винта можно менять объём сосуда. Об объеме можно судить с помощью линейки Меняя объём и измеряя давление, можно за метить, что уравнение (3.5.2) выполняется.

Как и другие физические законы, закон Бойля Мариот та янляется приближенным. При давлениях в несколько со





ō Puc 3 8

Рис 3 7

тен раз больших атмосферного, отклонения от этого закона становятся существенными,

На графике зависимости давления от объема каждому состоянию газа соответствует одна точка.

Изотермы

Процесс изменения давления газа в зависимости от объёма масбражается графически с помощью кривой, которая носят название изотермы (рес. 3.8). Изотерма газа выра жает обратно пропорциональную зависимость между давле нием и объемом. Кривую такого рода называют гиперболой. Разным постоянным температурам соответствуют различ ные изотермы, так как болсе высокой температуре при од ном и том же объеме соответствует большее давление* Поэтому изочерма, соответствующая более высокой температуре t_z , лежит выше изотермы, соответствующей более низкой температуре t_1 .

Молекулярно-кинетическое истолкование закона Бойля-Мариотта

Давление газа зависит от числа ударов молекул о стенку сосуда Число ударов прямо пропорционально числу моле кул в единице объема (концентрации и). При уменьшении объёма газа концентрация унеличивается так как л = где N число молекул в сосуде Давление пропорционально концентрации и, следовательно, обратно пропордионально

Подробнее об этом будет рассказано в дальяейшем.

объему $p \sim n \sim \frac{1}{V}$ Так и должно быть согласно закону Бой ля Марнотта.

Закон Бойля Мариотта устанавливает простую обратно пропорциональную зависимость между дивлени ем и объемом газа при постоянной температуре.

- 7 1 Какие законы называют газовыми?
 - 2. Сформулируйте закон Бойля Маркотта
 - Изобразите графически изотермический процесс в координатах p, V, p, t; V, t.
 - Объясните закон Бойля—Мариотта на основе молекулярно кинетической теории.

§ 3.6. ЗАКОН ГЕЙ-ЛЮССАКА. ИДЕАЛЬНЫЙ ГАЗ

Сообщение об открытии ещё одного газового закона было опубликовано лишь в 1802 г спустя почти 150 лет после открытия закона Бойля Мариотта. Закон, определя ющии зависимость объема газа от температуры при по стоянном давлении (и неизменной массе), был установ лен французским ученым Гей Люссаком (1778—1850).

Закон Гей-Люссака

Процесс изменения состояния термодинамической системы при постоянном давлении называют изобарным (от греч 1808 равный и baros тяжесть, вес).

Схематически прибор Гей Люссака показан на рисунке 3.9. Исследуемый газ находится в стеклянном баллончи-

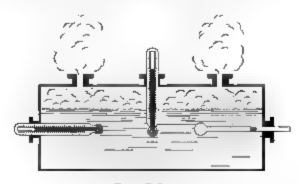


Рис 39

ке, соединенном с длинной стеклянной трубкой. Газ заперт небольшой капелькой ртуги в трубке. Так как трубка расположена горизонтально, то давление в баллончике всё время остаётся равным атмосферному. Температура газа с помощью специального нагревателя увеличивается от 0 до 100 °C. За изменением объема можно следить по перемещению ка пельки ртуги

При изучении теплового расширения следует рассматривать не абсолютное изменение объема а относительное. Если при температуре $t_0=0$ °C объем газа равон V_0 , а при температуре t он равен V, то относительное изменение объема есть $V=V_0$

 V_0

На основании наблюдений Гей Люссах установил закон относительное изменение объёма газа данной массы при постоянном давлении прямо пропорционально изменению температуры ‡

$$\frac{V - V_0}{V_0} = \alpha t_1 \tag{3.6.1}$$

где а — температурный коэффициент объемного расшире ния.

Температурный коэффициент объёмного расширения а численно равен относительному изменению объёма газа при изменении его температуры на 1 °C

Измеряя объем газа при двух опорных точках, например 0 и 100°C, можно найти коэффициент α

$$\alpha = \frac{V_{.40} - V_0}{100 \, ^{\circ} \text{C} \cdot V_0} \tag{3.6.2}$$

при условии, что $p_{-00} = p_0$.

Опыт показывает, что при малых плотностях температурный коэффициент объёмного расширения одинаков для всех газов.

$$\alpha \approx \frac{1}{273} \, {}^{\circ}\text{C}^{-1}$$
, (3.6.3)

Это означает, что газы изменяют свой объём примерно на 1/273 того объёма, который каждый из газов занимал при 0°C, если температура меняется на 1°C.

С точки зрения молекулярно кинетической теории оди наковое значение коэффициента с для всех газов объясняется тем, что молекулы газа находятся в среднем на больших по сравнению с их размером расстояниях друг от друга. Особенности межмолеку пярных сил для различных газов в этих условиях не сказываются

Уравнение (3 б.1) можно записать в другой форме:

$$V = V_0(1 + \alpha t)$$
. (3.6.4)

Объём газа опредсленной массы согласно уравнению (3 6 4) при постоянном давлении меняется линейно при изменении температуры.

Экспериментальное определение зависимости объёма газа от температуры

Убедиться в справедливости закона Гей-Люссака можно с помощью уже известного нам прибора (см. рис. 3 7) Для этого, заметив показания манометра, следует измерить тем пературу газа в гофрированном сосуде и объём сосуда Затем нужно нагреть гал, поместив сосуд в горячую воду, и, вращая винт, добиться того, чтобы показания манометра остались прежними. Снова измерить температуру и объём газа. После этого опять изменить температуру, добиться первоначального значения давлення и измерить температуру и объем газа в третий раз.

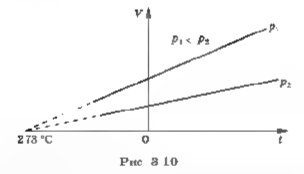
Изобары

Используя найденные значения объёма газа при различных гемпературах и одном и гом же давления, можно построить график зависимости V от t Эта зависимость изобразится прямой линией изобарой, как и должно быть согласно формуле (3.6.4)

Различным давлениям соответствуют разные изобары (рис 3 10). Так как с ростом давления объем газа при постоянной температуре уменьшается (закон Бойля Мариотта), то изобара, соответствующая более высокому давлению p_2 , лежит ниже изобары, соответствующей более низкому давлению p_1

Идеальный газ

Если продолжить изобары в область низких температур, где ивмерения не проводились, то все прямые пересекают ось температуры в точке, соответствующей объёму, равкому



нулю (пунктирные прямые на рис. 3.10). Но это не означает, что объем газа действительно обращается в нуль. Ведь все газы при сильном охлаждении превращаются в жидкости, а к жидкостям не закон Гей Люссака, ни закон Бойля — Мариотта неприменимы

Реальные газы подчиняются основным газовым законам лишь приближённо и тем менее точно, чем больше плотность газа и ниже его температура. Газ, который в точности подчиняется газовым законам, называют идеальным.

Газовая шкала температур

Тот факт, что численное звачение температурного коэффициента объемного расширения в предельном случае малых плотностей одинаково для всех газов, позволяет установить температурную шкалу, не зависящую от вещества, и деальную газовую шкалу температур.

Приняв за основу шкалу Цельсия, можно определить температуру из соотношения (3.6.1)

$$t = \frac{V - V_0}{\alpha V_0}, \qquad (3.6.5)$$

где V_0 объём газа при 0 °C, а V его объём при температуре t.

Таким образом, с помощью формулы (3.6 5) осуществляется определение температуры, не зависящее от вещества термометра

Дано определение идеального газа как газа, в точности подчиняющегося законам Бойля — Мариотта и Гей Люс сака Введека идеальная газовая шкала температур, не зависящая от вещества

Сформулируйте закон Гей-Люссака

- Каков молекулярно кинетический смысл коэффициента объёмного расширения?
- Изобразите графически изобарный процесс в координатах p, V, p, t, V, t
- 4. Какой газ называют идеальным?
- Чем отличается реальный газ от идеалького?
- Перечислите условия, при которых реальные газы подчиня ются газовым законам

§ 3.7. АБСОЛЮТНАЯ ТЕМПЕРАТУРА

Не все в мире относительно. Так существует абсолют ный нуль температуры. Есть и абсолютная шкала тем ператур Сейчас вы узнаете об этом

При увеличении температуры объём газа неограниченно возрастает. Не существует никакого предела для роста температуры*. Напротив, ниакие температуры имеют предел

Согласно закону Гей Люссака (3.6 4), при понижении температуры объем стремится к нулю. Так как объем не может быть отрицательным, то температура не может быть меньше определенного значения (отрицательного по шкале Цельсия).

Абсолютный нуль температуры

Предельную температуру, при которой объем идеального газа становится равным нулю, принимают за абсолют ный нуль температуры Однако объем реальных газов при абсолютном нуле температуры обращаться в нуль не может. Имеет ли смысл тогда это предельное значение температуры?

Предельная температура, существование которой вытекает из закона Гей Люссака, имеет смысл. так как практически можно приблизить свойства реального газа к свойствам идеального Для этого надо брать все более разреженный газ, так чтобы его плотность стремилась к нулю. У такого газа

^{*} Наибольшие температуры на Земле сотни миллионов градусов получены при взрывах термоздерных бомб Еще более высокие температуры характерны для внутренних областей некоторых звезд

действительно объем с понижением температуры будет стремиться к предельному, близкому к нулю.

Найдем значение абсолютного нузя по шкале Цельсия Приравнивая объём V в формуле (3 6 4) нулю и учитывая, что

получим

$$0 = V_0 \left(1 + \frac{1}{273} t \right).$$

Отсюда абсолютный нуль температуры разен

Это предельная, самая низкая температура в природе, та •наибольшая или последняя степень холода», существова ние которой предсказал Ломовосов

Шкала Кельвина

Английский учёный У. Кельвив ввёл абсолютную шкалу температур Нулевая температура по шкале Кельвина со ответствует абсолютному нулю, и единица температуры по этой шкале равна градусу по шкале Цельсия, поэтому абсолютная температура Т связана с температурой по шкале Цельсия формулой

$$T = t + 273, (3.7.6)$$

На рисунке 3 11 для сравнения изображены абсолютная шкала и шкала Цельсия,

Единица абсолютной температу ры в СИ называется кельвином (сокращенно К). Следовательно, один градус по шкале Цельсия равен одному градусу по шкале Кельвина: 1°C = 1 К

Таким образом, абсолютная температура по определению, даваемо му формулой (3.7 б), является производной величиной, зависящей от

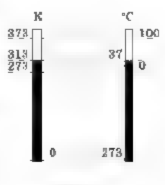


Рис 3 11

^{*} Более точное пилчение абсолютного нуля 273,15 °C

температуры Цельсия и от экспериментально определяемого значения с Однако она имеет фундаментальное значение

С точки зрения молекулярно кинетической теории абсо лютная температура связана со средней кинетической энергией хаотического движения атомов или молекул. При T=0 К тепловое движение молекул прекращается. Подробнее об этом пойдет речь в главе 4.

Зависимость объёма от абсолютной температуры

Применяя шкалу Кельвина, закон Гей-Люссака (3 6.4) можно записать в более простой форме. Так как

$$1 + \alpha t = 1 + \frac{1}{273} (T - 273) = \alpha T,$$

TO

$$V = V_0 \alpha T. \tag{3.7.7}$$

Объём газа данной массы при постоянном давлении пря мо пропорционален абсолютной температуре.

Отсюда следует, что отношение объемов газа одной и той же массы в различных состояниях при одном и том же давле нии равно отношению абсолютных температур:

$$\frac{V_1}{V_2} = \frac{T_1}{T_2}. (3.7.8)$$



Кельвии Упльям (Томсон У) (1824 1907) + выдающийся виглийский физик, один из основателей термоди намики и молекулярно-кинетической теории газов Кельвин ввел абсолютную шкалу температур и дал одну из формулировок второго начала термодинамики в форме невозможности полного провращения теплоты в работу Он произвел расчет размеров молекул на основа измерения поверхностной энергии жидкости В связи с прокладкой трансатлантического телеграфного кабеля Кельвив разработал теоряю электромагнитных колебаний и вывел формулу для периода свободных колебаний в контуре За научные заслуги У Томсон получил титул лорда Кельвина.

Существует минимально возможная температура, при которой объем (и давление) идеального газа обращаются в нуль. Это абсолютный нуль температуры: 273 °C. Удобно отсчитывать температуру от абсолютного нуля. Так строится абсолютная шкала температур.

- Назовите самую низкую температуру в природе.
 - 2. Каким образом появилась шкала Кельвина?

§ 3.8 ЗАКОНЫ АВОГАДРО И ДАЛЬТОНА

Следует сказать ещё о двух газовых законах Один из них касается числа молекул различных газов при одинаковых давлениях и температурах, а другой относится к смеси газов.

Закон Авогадро

В начале XIX в. было установлено правило кратных отношений для газов, вступающих в химическую реакцию. Если температуры и давления газов, соединяющихся друг с другом, равны, то их объемы находятся в простых отношениях 1 1,1:2,1 3 и т. д. На основавии этого правила Авогадро в 1811 г. высказал смелую для того времени гипотезу: в равных объемах газов при одинаковых температурах и давлениях содержится одинаковое число молекул При отношении 1:1 молекулы реагирующих газов соединяются попарно Если отношение объемов равно 1 2, то каждая молекула первого газа присосдицяет к себе две молекулы второго и т. д.

В настоящее время гипотеза Авогадро строго доказана и носит название закона Авогадро.

Согласно закону Авогадро различные газы, изятые в количестве 1 моль, имеют одинаковые объёмы при одинаковых давлениях р и температурах t, так как число молекул в них одно и то же. При нормальных условиях, т e. при тем пературе 0 °C и атмосферном давлении 101 325 Па, этот объем, как показывают измерения, равен

$$V_{MO} = 0.0224 \,\mathrm{m}^3/\mathrm{моль} = 2.24 \,\mathrm{\pi}$$
 моль. (3 8 1)

Объём V_{M0} называют молярным при нормальных условиях

Почему же в равных объемах газов при одинаковых дав тениях и температурах всегда обнаруживается одно и то же число молекул независимо от того, какой газ взят? Объяснить это можно только с помощью молекулярно кинетической теории (см. § 4.5)

Закон Дальтона

Чаще имеют дело не с чистым газом — кислородом, водородом и т д, а со смесью газов Атмосферный воздух, в част ности, представляет собой смесь азота, кислорода и многих других газов Каждый из газов смеси вносит свой «вклад» в суммарное давление на стенки сосуда Давление, которое имел бы каждый из газов, составляющих смесь, если удалить из сосуда остальные газы, называют парциальным (т. е. частным) давлением.

Простейшее предположение, которое можно сделать, состоит в том, что давление смеси газов p равно сумме парциальных давлений всех газов p_1, p_2, p_3

$$p = p_1 + p_2 + p_3 \dots {(3.8.2)}$$

Английский химик Д. Дальтон установил, что для до статочно разреженных газов именно так и есть в действительности. Соотношение (3 8 2) называют законом Дальтона.

С точки эрения молекулярно-кинетической теории заков Дальтона выполняется потому, что взаимодействие между молекулами идеального газа пренебрежимо мало Поэтому каждый газ оказывает на стенку сосуда такое давление, как если бы остальных газов не было.

Моль любого газа при нормальных условиях занимает объём 22,4 п Это значение объёма установлено экспери ментально. В смеси газов каждыи из них оказывает дав ление на стечки сосуда независимо от присутствия других газов.

- Сформулируйте закон Авогадро.
 - Какие условин называют нормальными? Каким образом они получевы?
 - Сформулируйте закон Дальгона

§ 3.9. УРАВНЕНИЕ СОСТОЯНИЯ ИДЕАЛЬНОГО ГАЗА

Состояние данной массы газа характеризуется тремя макроскопическими параметрами давлением р, объемом V и температурой Т Сейчас мы найдем связь между ними.

Уравнение состояния

В § 3.5 и 3 6 вы ознакомились с поведением идеального газа в специально созданных условиях. Два параметра из трех (p: V или V, T) изменялись при постоянном значении третьего (T или p). Обычно же в природе и технике у газа меняются сразу все три параметра. Например, когда изсретый у поверхности Земли воздух поднимается вверх, то он расширяется, давление его уменьшается и температура пони жается.

Используя газовые законы (3.5.2) и (3.7.8), можно получить уравнение, связывающее все три параметра p, V и T, карактеризующие состояние газа данной массы. Это уравнение называют уравнением состояния идеального газа

Изменение состояния газа

Для опыта используем уже известный нам прибор (см рис 3.7). Пусть в начальном состоянии I газ в сосуде (рис. 3.12, a) имеет давление p_1 , объем V_1 и температуру T_2 , ранную температуре окружающего воздуха. Затем газ переходит в конечное состояние 2, при котором давление, объем и температура будут иметь значения p_2 , V_2 , T_2 . Какова связь между всеми этими величинами?

Переведем газ из состояния 1 в состояние 2 с помощью двух процессов, подчиняющихся законам Гей Люссака и Бойля Мариотта: изобарного и изотермического Для этого поместим сосуд в большую банку с водой, нагретой до

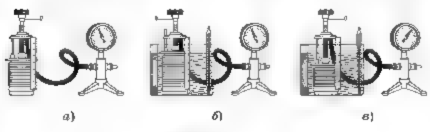
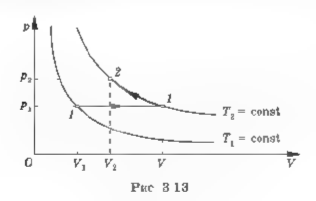


Рис 3 12

температуры T_2 (рис. 3.12, δ). Вода в банке будет служить термостатом. Одновременно начиём увеличивать объём газа так, чтобы давление p_1 оставалось постоянным (изобарный процесс). Газ с течевием времени перейдёт в промежуточное состояние I с объемом V и температурой T_2 Графически этот переход изобразится прямой I I' на рисунке 3 13.

Затем изотермически при температуре T_2 переведём газ в конечное состояние с давлением p_2 и объёмом V_2 , медленно уменьшая объем сосуда (рис. З 12, в). Графически это изобразится участком гиперболы I'=2 (гм. рис. 3.13).



Вывод уравнения состояния идеального газа

Согласно закону Гей-Люссака (3.7.8)

$$\frac{V_1}{V} = \frac{T_1}{T_2}. (3.9.1)$$

Применяя закон Бойля Мариотта (3 5 2) для изотерми ческого процесса, получим

$$p_1 V' = p_2 V_2. ag{3.9.2}$$

Выразим из ураввения $(3.9.1)V^{**}$

$$V' = V \frac{T_2}{T_1} \tag{3.9.3}$$

и подставим полученное значение в уравнение (3.9.2), тогда

$$\frac{p_1 V_1}{T_1} = \frac{p_2 V_2}{T_2} \text{ mps } m = \text{const.}$$
 (3 9.4)

В пределах точности, обеспечиваемой экспериментальной установкой, данный результат согласуется с опытом

Так как начальное и конечное состояния газа выбраны произвольно, то произведение давления газа данной массы на его объём, делённое на абсолютную температуру, есть величина постоянная, не зависящая от состояния, в котором находится газ:

$$\frac{pV}{T}$$
 = const. (3.9.5)

Уравнение (3-9-5) носит название уравнения Клапейрона* и представляет собой одну из форм записи уравнения состояния идеального газа

Если величина постоянна, то естественно выяснить, чему равна эта постоянная.

Универсальная газовая постоянная

Возьмем вначале газ в количестве 1 моль, его объем обозначим через V_M . При температуре 0 °C и атмосферном давлении 101 325 Па объем моля любого газа один и тот же' $V_{M0}=0.0224\,\mathrm{m}^3$, моль. Следовательно, для моля любого газа

Таким образом, для одного моля газа произведение давления на объём, отнесенное к абсолютной температуре является постоянной величиной для всех газов. Эту постоянную называют универсальной газовой постоянной и обозначают буквой R^*

$$R = 8,31 \, \text{Дж/(моль · K)}$$
 (3.9.6)

Уравнение Менделеева—Клапейрона

Для 1 моль идеального газа, как яытекает из выражений (3 9.5) и (3 9.6),

$$pV_M = RT. (3.9.7)$$

Пусть теперь количество газа равно не 1 моль, а произвольному числу молей $\mathbf{v}=\frac{m}{M}$, где m — масса газа, а M — его

^{*} Б. П. Клапейров (1799—1864) — французский физик, в течеиме 10 лет работал в России

молярная масса. Объем V этого количества вещества при тех же значениях давления и температуры равея

$$V = vV_M = \frac{m}{M}V_M$$
 (3 9.8)

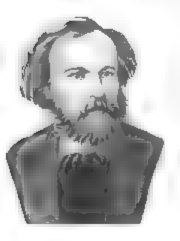
Умножая обе части уравнения (3 9.7) на v и учитывая уравнение (3 9 8), получим наиболее общую формулу уравнения состояния для произвольной массы идеального газа

$$pV = \frac{m}{M}RT, (3.9.9)$$

В такой форме уравнение состояния было впервые записано великим русским учёным Д. И. Менделеевым. Поэтому уравнение (3.99) вазывают уравнением Менделеева Клапейрона.

Единственная величина в уравнении состояния, зависи щая от рода газа, это его молярная масса.

Уравнение состояния (3 9.9) первое из замечательных обобщений в физике, с помощью которых свойства разных веществ выражаются через одни и те же основные величины Именно к этому стремится физика к на хождению общих законов, не зависящих от тех или иных веществ. Газы, существенно простые по своей при роде, дали первый пример такого обобщения.



Менделеев Дмитрий Иванович (1884) 1907) ветикий русский ученый, создатель Периодической системы хи мических элементов — одного из са мых глубоких обобщений в науке. Д И Менлелееву принадлежат важ кейшие работы по теории газов, взаим ным превращенкам газов и жидкостей (открытие критической гемпературы, выше которой газ нельзя превратить в жидкость), Передовой общественный деятель, Д И Менделеев много сделал для развития производительных сил России, использования полезных ископаемых и развития химического производства

- Выведите уразнение состояния идеального газа.
 - Почему уравнение состояния идеального газа «носит» фами лии двух ученых Менделеева и Клапейрона?
 - Объясните физический смысл универсальной газовой постоянной
 - 4. Почему газовая постоянная называется универсальной?

§ 3.10, ЗАКОН ШАРЛЯ, ГАЗОВЫЙ ТЕРМОМЕТР

С помощью уравнения состояния можно найти зависи мость давления газа от температуры при постоянном объеме Эту зависимость экспериментально установил французский физик Ж Шарль (1746—1823) в 1787 г.* Располагая уравнением состояния идеального газа, при бегать к опыту уже нет необходимости

Закон Шарля

Согласно уравнению (3.9.9)

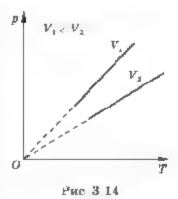
$$p = \frac{mR}{MV}T.$$
 (3.10.1)

Давление газа данной массы при постоянном объёме прямо пропорционально абсолютной температуре. В этом и состоит закон III арля.

Из закона Шарля следует, что отношение давлений дан ной массы газа при постоянном объёме равно отношению его абсолютных температур:

$$\frac{p_1}{p_2} = \frac{T}{T_1}$$
. (3.10.2)

Процесс изменения давления газа, вызванный изменением температуры при постоянном объёме, называют изохорным (от греч. 1505 равный и снога занимаемое место) Зависимость давления газа от температуры графически изображается прямой линией и з ох ор ой. Разным объемям соответствуют различные изохоры (рис. 3.14). Так как



^{*} Ж. Шарль в 1787 г., т. е раньше, чем Гей-Люссах, установил и зависимость объёмя от температуры при постоянном давлечни. Во он своевременно не опубликовал своих работ

с ростом объема газа при постоянной температуре давление его падает (закон Бойля Мариотта), то изохора, соответствующая объему V_2 , лежит ниже изохоры, соответствующей объему $V_1 < V_2$.

Все прямые заканчиваются в начале координат Значит, давление идеального газа при абсолютном нуле равно нулю, так же как в объём.

Предлагаем читателю самостоятельно убедиться в том, что закон Шарля можно записать в форме

$$p = p_0 \gamma T, \qquad (3 10.3)$$

где p_0 давление газа при температуре $T=273~{\rm K}$, а коэффи циент γ , называемый температурным коэффици ентом давления газа, равен температурному коэффициенту объемного расширения:

$$\gamma \approx \frac{1}{273} \text{ K}^{-1} = \alpha$$

Коэффициент γ представляет собой относительное изменение давления при изменении температуры газа на 1 К.

Газовый термометр постоянного объёма

В § 3 6 говорилось об идеальной газовой шкале темпера тур Для определения температуры по этой шкале используют газовые термометры. Наиболее простым газовым термометром является термометр постоянного объемя. Измерение температуры с помощью этого термометра основано на зако не Шардя (8 10.2).

Газовый термометр представляет собой сосуд, заполненный тем или иным газом: азотом, аргоном или гелием. Сосуд соединён гибкой трубкой с ртутным манометром, которым измеряют давление газа и поддерживают его постоянный объем (рис. 3.15, a, δ). Сначала измеряют давление при некоторой фиксированной температуре T_0 (см. рис. 3.15, a)* За тем измеряют давление при температуре T (см. рис. 3.15, δ). Зная давление p_0 при температуре T_0 и давление p при температуре T, температуру T определяют по формуле

$$T = T_0 \frac{p}{p_0} \,. \tag{3.10.4}$$

^{*} В качестве этой температуры обычно выбирается температура тройной точки воды, т е температура состояния, в котором лед, вода и водяной пар находится в тепловом равновесии

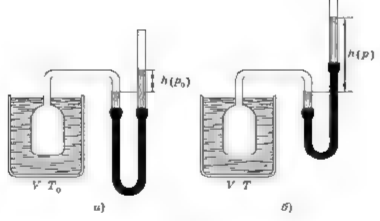


Рис 3 15

Газовый термометр для точных измерений очень сложное устройство. Для измерения температуры при физических исследованиях он применяется редко. Основное его назначение использование для градуировки более простых, вторичных термометров. Эта градуировка производится в бюро стандартов, в метрологических институтах и в отдельных физических лабораториях. Для градуировки обычных, широко применяемых термометров используются вторичные термометры

На зиконе Шарля основано устройство газового термометра для определения температуры по идеальной газовой шкале

- ? 1. Сформулируйте закон Шарля.
 - 2. Изобразите изохорный процесс в координатах p, V; p, T; V, T
 - 3. Опишите принцип работы газового термометра.

§ 3.11. ПРИМЕНЕНИЕ ГАЗОВ В ТЕХНИКЕ

Газы обладают рядом свойств, которые делают их незаменимыми в очень большом часле технических устройств Все особенности поведения газов, позволяющие использовить их на практике, можно установить с помощью уравнения состоякия (3 9.9).

Газ -- сжатое упругое тело

Как следует из уравнения состояния, давление, оказываемое газом на стенки сосуда, равно

$$p = \frac{m}{M} \frac{RT}{V} \tag{3 11.1}$$

Это давление исчезает лишь при $m \to 0$ (газа почти нет) или $V \to \infty$ (газ неограниченно расширился), а также при $T \to 0$ (молекулы газа не движутся).

Сила давления газа на стенки F = pS представляет собой частный вид силы упругости. Газ подобен пружине, которая всегда сжата Важно, что газ малой массы способен создавать сравнительно большое давление.

Управление давлением газа

Давление газа можно менять, изменяя его объём или тем пературу Кроме того, силу давления газа легко регулиро вать и не меняя его объем или температуру. Газ — это сжатая «пружина», «жесткость» которой можно быстро изменить, используя прямо пропорциональную зависимость давления газа от его массы (см. формулу (З 11.1)) Увеличивая массу газа в любом замкнугом пространстве, мы можем учеличить давление. Так и поступают, например, накачивая автомо бильную шину или футбольный мяч воздухом. Выпуская часть газа из сосуда, уменьшают его давление

Большая сжимаемость газов

Газы, особенно при давлениях, близких к втмосферному, по сравнению с жидкостями и твердыми телами легко сжи маются. Это означает, что небольшое изменение давления заметно меняет их объем. И наоборот, значительное изменение объёма не приводит к большому изменению давления.

Благодаря большой сжимаемости газа сила его давления мало меняется при расширении или сжатии. Поэтому газ, толкая поршень, ссвершает значительную работу на большом отрезке пути.

Хорошая сжимаемость газов позволяет запасать их в больших количествах в баллонах, удобных для хранения Сжа тый природный газ транспортируется по трубам на расстоя ния в тысячи километров.

Зависимость объёма газа от температуры

Объём газов значительно увеличивается при увеличении температуры При нагревании на 1 °C объем газа при постоянном давлении увеличивается в сотни раз больше, чем объем жидких и твердых тел.

Все перечисленные свойства газов используются в гехнике.

Газ — амортизатор

Свойство газа не сохранять свою форму, малая его плотность и возможность регулировки давления делают газ одним из самых совершенных амортизаторов



Рис. 3.16

Вот нак работает автомобильная или велосипедная шина. Когда колесо наезжает на бугорок, шина с накодящимся в ней воздухом деформируется (рис 3 16) и толчок, получае мый осью колеса, значительно смягчается. Если бы шина была жесткой, то ось подпрыгнула бы вверх на высоту бугорка или еще выше

Газ — рабочее тело двигателей

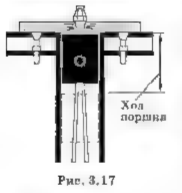
Большая сжимаемость газов и ярко выраженная зависимость их давления и объёма от температуры делают газ «удобным» рабочим телом в двигателях, работающих на сжатом газе, и в тепловых двигателях

В двигателях, работающих на сжатом газе, в частности на сжатом воздухе, газ (воздух) при расширении вследствие хорошей сжимаемости совершает работу почти при постоянном давлении. Сжатый воздух, оказывая давление на поршень, открывает двери в автобусах, поездах метро и элек тричках Сжатым воздухом приводят в движение поршни воздушных тормозов железнодорожных вагонов и грузови ков. Пневматический молоток и другие пневматические ин струменты приводятся в движение сжатым воздухом

Даже на космических кораблях имеются яебольшие реактивные двигатели, работающие на сжатом газе — гелии. Они ориентируют корибль нужным образом

В двигателях внутреннего сгорания на автомобилях, тракторах, самолетах и в реактивных двигателях в качестве рабочего толо, приводящего поршень, турбину или ракету в движение, используют газы высокой температуры.

При сгорания горючей смеси в цилиндре (например, паров бензина и воздуха) температура резко увеличивается,



давление на поршень растёт и гаа, расширяясь, совершает работу на всей длине рабочего хода поршня (рис. 3.17)

Практически только газ можно эффективно использовать в качестве рабочего тела в двигателях Нагревание жедкого или твердого тела до такой же температуры, как и газа, вызвало бы лишь незначительное перемещение поршия.

Любое огнастрельное оружие в сущности является тепловой ма

шиной. Рабочее тело здесь тоже газ продукты сторания варывчатых веществ Сила давления газа выталкивает пулю из канала стволя или снаряд из дула орудия. И существенно, что эта сила совершает работу на всей длине канала. Поэтому скорости пули и снаряда оказываются огромными сотни метров в секунду.

Разреженные газы

Полезные свойства газов, с успехом используемые в техника, в некоторых случаях играют отрицательную роль. От газа трудно избавиться, т е получить газ в сосуде при очень инзком давлении — в состоянии вакуума, когда молекулы газа сталкиваются не друг с другом, а только со стенками сосуда

Высокий вакуум вужен во многих случаях, и главным об разом в электронно-лучевых трубках и других вакуумных приборах. Иногда приходится создавать вакуум в очень больших объемах, например в огромных ускорителях элементарных частиц или для имитации космического пространства Один из самых больших имитаторов в Хьюстоне (США) имеет диаметр 22 м и высоту 15 этажного дома (40 м). Когда астронавты высаживались на Луне, дублирующий экипаж проделывал те же операции в имитаторе Это позволяло направлять действия астронавтов в случае вепредвиденных аварий.

Высокий вакуум нужен и для многих других целей, в частности для выплавки свободных от оксидов металлов, создания термоизолиции, например в термосах.

Обычные порщиевые насосы из-за просачивания газов между поршнем и стенками цилиндра становятся неэффективными. Получить с их помощью девление виже десятых до-

лей миллиметра ртутного столба не удается. Приходится для откачки газов применять различные сложные устройства

В настоящее время при температуре 30 К достигнуты давления до 10^{-2} Па При охлаждении до температуры жидкого гелия (≈ 5 К) давление должно было бы составлять 10^{-31} Па Такое давление уже невозможно измерить. Концентрация газа при таком давлении $n \approx 3 \cdot 10^{-11}$ м 3 . Это означаст, что, например, через куб со стороной 1 м молекула пролетит 1 раз в 3 года Даже давление в межгалактическом космическом пространстве намного больше: 10^{-27} Па А внутри нашей галактики давление составляет 10^{-15} Па.

§ 3.12. ПРИМЕРЫ РЕШЕНИЯ ЗАДАЧ

Задачи на применение газовых законов очень разнообразны Для их решения нельзя указать какой либо один определенный прием Полезными могут оказаться следующие советы.

- 1. Если согласно условию задачи один из трех параметров (р, V или T) постоянный, то при T = const надо применять закон Бойля Мариотта (3.5.2), при p const закон Гей Люссака (3.7.7), а при V = const закон Шарля (3.10.2) или (3.10.3).
- Если изменяются все три параметра, то следует воспользоваться уравнением состояния в форме (3 9 9) или (3 9 5).

Уравнение состояния (3.9.9) применяется в тех случаях, когда известна масса газа и часть макроскопических параметров в определенном состоянии газа и надо найти неизвестные величины

- Для определения давления смеси газов, не вступающих в химические реакции, используют закон Дальтона (3 8 2)
- 4. Во многих задачах требуется построение графиков, изображающих разного рода процессы. Для этого нужно знать зависимость параметров друг от друга, которая в общем случае дается уравнением состояния, а в частных газовыми законами.
- При решении большинства задач надо четко представлять себе, каково начальное состояние системы и какой процесс переводит его в конечное состояние

Задача 1

Как измерить медицинским термометром температуру тела человека, если температура окружающего воздуха +42°C? Решение. Можно предварительно охладить термометр в хоподильнике Если холодипьника нет, то нужно подержать термометр 5—8 мин под мышкой, извлечь его и сразу же стряхнуть. Термометр покажет температуру тела, так как ртуть в термометре сожмется при контакте с телом до объема, соответствующего температуре тела.

Задача 2

Газ в цилиндрическом сосуде разделен на две равные ча сти подвижным поршнем, имеющим массу m и площадь сечения S. При горизонтальном положении цилиндра давление газа в каждой половине сосуда равно p. Определите давление $p_{\rm t}$ газа над поршнем при вертикальном положении цилиндра. Температуру газа считать постоянной

Решение. При горизонтальном положении цилиндра объём каждой его части обозначим через V ,эти объемы равны). При вертикальном положении цилиндра объем верхией части станет равным $V + \Delta V$, а нижней $V - \Delta V$ Давление в нижней части цилиндра станет равным $p_1 + \frac{mg}{S}$. Согласно закону Бойля — Мариотта

$$p_1(V + \Delta V) = \left(p_1 + \frac{mg}{S}\right)(V - \Delta V) = pV$$

Исключив из этих равенств $\frac{\Delta V}{V}$, получим квадратное уравнение для p_1

$$p_1^2 = \left[p + \frac{mg}{S}\right] p_1 - \frac{mgp}{2S} = 0.$$

Отсюда

$$p_1 = \frac{1}{2} \left[p + \frac{m\underline{g}}{S} + \sqrt{p^2 + \left(\frac{m\underline{g}}{S} \right)^2} \right] \; .$$

Второй корень квадратного уравнения отрицателен и потому лишён физического смысла.

Задача 3

Поршневой насос при каждом качании захватывает воздух объемом V_0 . При откачке этем насосом воздуха из сосуда объемом V насос совершил n качаний. Затем другой насос с тем же рабочим объёмом V_0 начал нагнетать воздух из ат

мосферы в тот же сосуд, совершив также л качаний. Какое давление установится в сосуде⁹ Температуру воздуха во время работы насоса считать постоянной

Решение. Согласно закону Бойля — Мариотта при откачке воздуха из сосуда после первого качания давление в сосуде станет равным $p_1=\frac{p_0V}{V+V_0}$, сле p_0 — атмосферное давление После второго качания будет выполняться равенство $p_1V=p_2(V+V_0)$ и, следовательно, $p_2=p_0\left(\begin{array}{c}V\\V+V_0\end{array}\right)$ и т. д. После и качаний в сосуде установится давление $p_n=p_0\left(\begin{array}{c}V\\V+V_0\end{array}\right)^n$.

При нагнетании воздуха в сосуд после и качаний давление стакет равным

$$p = p_n + \frac{p_0 n V_0}{V} = p_0 \left\{ -\frac{V}{V + V_0} \right\}^n + \frac{n V_0}{V}$$

При любом $n p > p_0$, так как во время нагнетания воздуха при каждом качавии насос захватывает воздух, имеющий атмосферное давление p_0 , а при откачке при каждом кача нии удаляется воздух при давлении, меньшем p_0 .

Задача 4

В запаживой с обоих концов цилиндрической трубке находится воздух при нормальных условиях. Трубка разделена подвижным поршием на две части, объемы которых V_1 и V_2 относятся как 1:2. До какой температуры t_1 следует нагреть воздух в меньшей части трубки и до какой t_2 охладить в большей, чтобы поршень делил трубку на две равные части, если нагревание и охлаждение в обеих частях трубки производятся при условии $\frac{V}{T}$ = const?

Решение. Условие $\frac{V}{T}$ — const означает, что процессы нагревания и охлаждения пронеходят изобарно. При отношении начальных объёмов $\frac{V_{\rm t}}{V_{\rm g}}=\frac{1}{2}$ эти объемы составляют $V_{\rm t}=\frac{1}{3}\,V_{\rm 0}$ и $V_{\rm c}=\frac{2}{3}\,V_{\rm 0}$, где $V_{\rm 0}$ — объем всей грубки. Конечные объемы обенх частей одинаковы и равны $V_{\rm 3}=\frac{1}{2}\,V_{\rm 0}$.

Согласно закону Гей-Люссака для воздуха в меньшей ча сти трубки выполняется соотношение

$$\frac{V_{1}}{V_{3}} = \frac{T_{0}}{T_{1}},$$

а для воздуха в большей части

$$\frac{V_2}{V_2}$$
 A $\frac{T_0}{T_2}$

где $T_0=273~{
m K}$ — температура, соответствующая начальным условиям. Отсюда

$$T_1=rac{T_0V_0}{V_1}=rac{3}{2}\,T_0pprox410$$
 K, wher $t_1pprox+137\,^\circ\mathrm{C}$;

$$T_2 = \frac{T_0 V_3}{V_2} = \frac{3}{4} \, T_0 \approx 205$$
 K, или $t_2 \approx -68$ °C

Задача 5

В цилиндре под поршнем находится воздух при давлении $p_1=2\cdot 10^5$ Па и температуре $t_1=27$ °C. Определите массу m груза, который нужно положить на поршень после вагрева ния воздуха до температуры $t_2=50$ °C, чтобы объем воздуха в цилиндре стал равен первовачальному. Площадь поршня $S=30~{\rm cm}^2$

Решение. Так как в процессе чагревания объём воздуха в цалиндре не изменяется, то согласно закону Шарля имеем

$$\frac{p_1}{p_2} = \frac{T_1}{T_2},\tag{3.12.1}$$

где

$$p_2 = p_1 + \frac{mg}{8}$$

Подставляя в (3.12.1) выражение для ρ_2 , получим

$$\frac{p_1}{p_1 + \frac{mg}{S}} = \frac{T_1}{T_2}$$

Отсюда

$$m = \frac{p_1 S}{g} \frac{T_2}{T_1} - 1 \approx 4.7 \text{ Kg}.$$

Задача 6

Найдите среднюю (эффективную) молярную массу сухого атмосферного воздуха предполагая известный гроцентный состав воздуха по массе азот $n_1=75,52\,\%$, кислород $n_2=23,15\%$, аргон $n_3=1,28\,\%$ и углекислый газ $n_4=0,05\,\%$

Рашение. Для каждого газа можно записать уравнение состояния:

$$p_1V = \frac{m_1}{M_1}RT$$
, $p_2V = \frac{m_2}{M_2}RT$, $p_3V = \frac{m_3}{M_3}RT$, $p_4V = \frac{m_4}{M_4}RT$

Здесь M_1 , M_2 , M_3 и M_4 — молярные массы соответственно азота, кислорода, аргона и углекислого газа

Складывая правые и левые части этих уравнений, получим

$$(p_1 + p_2 + p_3 + p_4)V = \begin{pmatrix} m_1 + m_2 + m_3 + m_4 \\ M_1 + M_2 + M_3 + M_4 \end{pmatrix} RT. \quad (3.12.2)$$

Для смеси газов выполняется соотношение

$$pV = \frac{m}{M}RT, \qquad (3.12.3)$$

где $m=m_1+m_2+m_3+m_4$ — масса воздуха с объемом V, а M=вскомия эффективная моляриая масса.

Согласно закону Дальтона,

$$p = p_1 + p_2 + p_3 + p_4$$

Сравнивая уравнения состояния (3 12.2) в (3 12.3), получим

$$M = \frac{m_1 + m_2 + m_1 + m_4}{m_1 + m_2 + m_3 + m_4},$$

$$M = \frac{m_1 + m_2 + m_4}{M_1 + M_2 + M_3}$$

Разделив числитель и знаменатель на *т* и умножив на 100%, получим выражение для *M* через процентный состав воздуха по массе

$$M = \frac{n_1 + n_2 + n_3 + n_4}{\frac{n_1}{M_1} + \frac{n_2}{M_2} + \frac{n_3}{M_3} + \frac{n_4}{M_4}} = 28,966 \cdot 10^{-3} \text{ кг/моль} \approx$$

$$\approx 29 \cdot 10^{-3} \text{ кг/моль}.$$

Задача 7

Закрытый с обоих концов цилиндр наполнен газом при давлении p=100 кПа и температуре t=30 °C и разделен подвижным теплонепроницаемым поршнем на две равные части длиной L по 50 см. На накую величину ΔT нужно повысить температуру газа в одной половине цилиндра, чтобы поршень сместился на расстояние t=20 см, если во второй половине цилиндра температура не изменяется? Определите дав ление газа после смещения поршня,

Решение. Для газа в части цилиндра с постоянной температурой применим закон Бойля Мариотта

$$pLS = p_1(L - l)S,$$
 (8.12.4)

где S площадь основания цилиндра. Для нагроваемой ча сти цилиндра запишем уравнение Клапейрона

$$\frac{pLS}{T} = \frac{p_1(L+l)S}{T+\Delta T}$$
 (3 12 5)

В уравнениях (3.12.4) и (3.12.5) ρ_1 — давление газа после смещения поршня, одинаковое в обеих частях дилиндра вслед ствие равновесия поршня, а $T+\Delta T$ в уравнении (3.12.5) темлература газа в нагретой части цилиндра

Разделив почленно уравнение (3.12.4) на уравнение (3.12.5), получим

$$T = (T + \Delta T) \frac{L - l}{L + l}$$

Отсюда

$$\Delta T = \frac{2Tl}{L-l} = 404 \text{ K}$$

Из уравнения (3.12.4) находим p_1

$$ho_1=rac{Lp}{L-l}=167$$
 к
Па

Задача 8

Сосуд объемом V = 100 л разделен пополам полупроницаемой перегородкой. В начальный момент времени в одной половине сосуда находился водород, масса которого $m_1=2$ г. а во второй — 1 моль азота. Определите давления, установив шиеся по обе стороны перегородки, если она может пропускать только водород Температура в обеих половинах одина кова и постоянна: $t=127\,^{\circ}\mathrm{C}$

Рошение. Так как водород свободно проходит через перегородку то он распространяется по всему сосуду Запишем уравнение Менделеева Кланейрона для водорода после установления состояния равновесия

$$p_1V = \frac{m_1}{M_1}RT,$$

где $M_1 = 2 \cdot 10^{-3}$ кг/моль — молярная масса водорода

В той части сосуда, в которой ввачале был только водород, он и в дальнейщем останется в чистом виде, так что давление в этой части сосуда станет равным

$$p_1 = \frac{m_1 RT}{M_1 V} \approx 33 \text{ KHa}.$$

Для азота уравнение Менделеева—Клапейрона имеет вид

$$p_2 = \frac{2}{V}RT,$$

где р, давление азота.

Так как в этой половине находятся водород и азот, то пол ное давление р, согласно закону Дальтона, складывается из парциальных давлений p_1 и p_2 , τ_1 е

$$p = p_1 + p_2 = \left(\frac{m_1}{M_1} + 2 \right)_V^{RT} \approx 0.1 \text{ MHz}.$$

Задача 9

Гелий массой 20 г, заключённый в теплоизолированном цилиндре под поршнем, медленно переводится из состоя ния I с объемом $V_{\tau} = 32$ л и давлением $p_{\tau} = 4.1$ атм в состояние 2 с объемом $V_z = 9$ л и дав-

лением р2 = 15,5 атм. Какой наи большей температуры достигнет газ при этом процессе, если на графике зависимости давления газа от объёма процесс изображается прямой линией (ряс. 3.18)?

Решение. Как следует на рясув ка 3 18, давление и объём газа связавы линейной зависимостью. p = aV + b, где $a \cup b$ постоянные

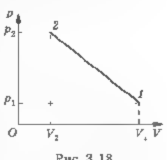


Рис 3 18

коэффициенты. Из условий задачи получаем систему уравнений

$$p_1 = aV_1 + b$$
, $p_2 = aV_2 + b$

Решив эту систему относительно а и b, найдем

$$a = rac{p_1}{V_1} - rac{p_2}{V_2} \approx -0.5 ext{ arm, } \pi,$$
 $b = rac{p_2 V_1 - p_1 V_2}{V_1 - V_2} \approx 20 ext{ arm}$

Подставив в уравнение Менделеева — Клапейрона вместо *р* выражение *aV + b*, получим

$$aV^2 + bV = \frac{m}{M}RT = \text{const} \cdot T.$$
 (3.12.6)

График зависимости T от V представляет собой параболу (рис 3 19) Кривая достигает максимума при $V_{\rm max}=-\frac{b}{2a}=\pm 20$ л, когда корки квадратного уравнения (3 12 6) совпя дают.

При этом

$$p_{\text{max}} = aV_{\text{max}} + b = \frac{b}{2} \approx 10 \text{ atm}$$

Следовательно,

$$T_{\max} = \frac{p_{\max} V_{\max}}{mR} M \approx 490 \text{ K}.$$

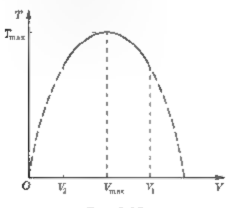


Рис 3 19

Задача 10

На рисунке 3.20 изображён график изменения состояния идеального газа в координатах p, V Начертите графики этого процесса в координатах V, T и p, T

Решение. Из рисунка 3.20 следует, что давление газа p и его объем V находятся в прямой пропорциональной зависимости

исимости
$$p = kV$$
, (3 12.7)



Рис. 3.20

где k - постоянный коэффициент

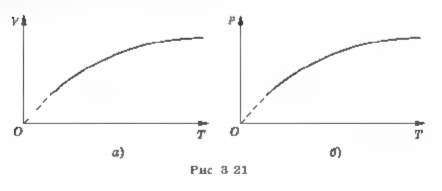
Подставив значение давления (3.12 7) в уравнение Менделеева Клапейрона, получим

$$kV^2 = \frac{m}{M}RT$$
,

или

$$V^2 = \frac{mR}{Mk}T$$
, (3.12.8)

Уравнение (3.12.8) это уравнение параболы, ось симиетрии которой совпадает с осью T. Следовательно, в координа тах V, T искомый график имеет вид, показанный на рисун ке 3.21 α Аналогично получим график этого процесса в координатах p, T (рис. 3.21, δ).



Упражнение 2

 Вы надули щеки. При этом и давление, и объем воздуха во рту увеличиваются Как это согласуется с законом Бойля—Мариотта?

- 2. Чтобы измерить температуру человеческого тела, приходится держать термометр под мышкой в течение 5—8 мин. В то же время стряхнуть его можно практически сразу после измерения температуры. Почему?
- 3. Узкая вертикальная трубка длиной L, закрытая с одного конца, содержит воздух, отделённый от наружного воздуха столбиком ртути длиной h Плотность ртути равна р. Трубка расположена открытым концом вверх. Какова была длина l столбика воздуха в трубке, если при перевертывании трубки открытым концом вниз из трубки вылилась половива ртути? Атмосферное давление равно p_0 .
- 4. В ртутный барометр попал пузырек воздуха, вследствие чего барометр показывает давление меньше истинного При давлении $p_1=768$ мм рт. ст. уровень ртути расположен на высоте $h_1=748$ мм, причём длина пустой части трубки I=80 мм Каково втмосферное давление p_2 , если ртуть стоит на высоте $h_2=734$ мм? Плотвость ртути $p=1,36\cdot 10^4$ кг/м 8
- 5. Площадь сечения цилиндра автомобильного насоса $S=10~{\rm cm^2}$ Определите длину / цилиндра, если известно, что для накачки шины объёмом $V=0.02~{\rm m^3}$ от давления $p_0=1\cdot 10^5$ На до давления $p=3\cdot 10^5$ На требуется совершить $n=100~{\rm качаний}$ Утечкой и нагреванием воздуха пренебречь.
- 6. В цилиндре под поршнем находится воздух Поршень имеет форму, показанную на рисунке 3 22. Масса поршня т = 6 кг, площадь сечения цилиндра S = 20 см². Атмосферное давление p₀ = 10⁵ Па Найдите массу т грузв который надо положить на поршень, чтобы объем V₁ воздуха в цилиндре уменьшился в 2 раза Трение не учиты вать. Температура постоянна.

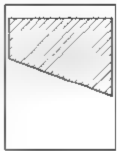


Рис 8 22

- 7 Газ нагрет от температуры $t_1 = 27$ °C до температуры $t_2 = 39$ °C. На сколько процентов увеличился его объем, если давление осталось неизменным?
- Вертикальный цилиндр, закрытый подвижным поршвем, содержит газ массой m = 0.012 кг. При температуре

- $t_1=177~^{\circ}{
 m C}$ объем газа равен $V_1=4$ л. При какой температуре t_2 плотность этого газа будет равна $\rho_2=5.3~{
 m kg/m}^{39}$
- 9 Открытую стеклянную колбу, имеющую форму шара радиусом r=2 см с горлышком длиной t=10 см и диаметром d=1 см, нагрели до температуры t_1 , а затем погрузили целиком в воду горлышком вниз. При охлаждении колбы вода вошла в горлышко. Когда температура колбы стала равной $t_2=13\,^{\circ}\mathrm{C}$, ее начали приподнимать из воды, не переворачивая, так чтобы шархобрязвая часть оказалась над водой, а горлышко частично погруженным в воду При этом, когда уровень воды в горлышке и в сосуде совпал, под водой осталась половина горлышка. Какова была температура t_1 , до которой нагрели колбу?
- 10 Манометр на баллоне с газом в помещении с температу рой t = 17 °C показывает давление p = 240 кПа. На улице показание манометра уменьшилось на ∆p ≈ 40 кПа. Най дите температуру наружного воздуха, если атмосферное давление p_p = 100 кПа.
- 11 Два сосуда одинаковой вместимости содержат воздух, один при температуре T_1 и давлении p_1 , другой при температуре T_2 и давлении p_2 . Сосуды соединили тонкой трубкой и после выравнивания давлений и температур воздух нагрели до температуры T. Какое давление установится после нагревания?
- 12 Шар-зонд заполнен газом при температуре t₁ = 27 °C до давления p₁ = 105 кПа. После подъёма шара на высоту, где давление p₀ = 80 кПа, объём шара увеличился на n = 5% и давление в нём стало отличаться от внешнего на Δp = 5 кПа. Определите температуру воздуха на этой высоте, предполагая, что газ в шаре приобрёл температуру окружающего воздуха
- 13. Из баллона со сжатым углекислым газом из-за неисправности вентиля вытекает газ. Вместимость баллона V=10 л. При температуре $T_1=263$ К манометр показывал давление $p_1=9.3$ атм, а через некоторое время при температуре $T_2=295$ К манометр показывал давление $p_2=9.4$ атм. Чему равна масса m газа, вытекшего из баллона за это время?
- 14. Газ последовательно переводится из состояния I с температурой T_1 в состояние 2 с температурой T_2 , а затем в состояние 3 с температурой T_3 и возвращается в состоя

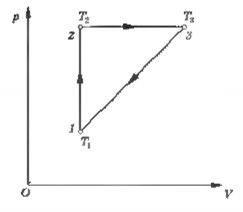
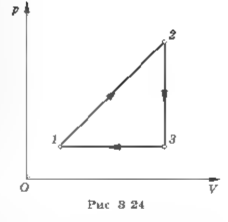


Рис. 3 23

- ние 1. Определите температуру T_3 , если процессы изменения состояния происходили так, как это показано на графике (рис 3 23), а температуры T_4 и T_2 известны
- 15. В баллоне вместимостью V = 10 л содержится водород при температуре t = 20 °C под давлением $p = 10^{\circ}$ Па. Какая масса водорода была выпущена из баллона, если при полном сгерании оставшегося газа образовалось m = 50 г воды?
- 16 В баллоне вместимостью V=10 л находился гелий под давлением $p_1=10$ атм при температуре $t_1=27~^{\circ}\mathrm{C}$. После того нак из бяллона был выпущен газ массой m=10 г, температура в баллоне была понижена до $t_2=17~^{\circ}\mathrm{C}$. Определите давление гелия, оставшегося в баллоне
- 17. Молекулярный водород некоторой массы занимает объём $V_1=1\,$ м $^3\,$ при температуре $T_1=250\,$ К и давлении $p_1=2\cdot 10^5\,$ Па. Какое давление водород будет создавать при температуре $T_2=5000\,$ К и объеме $V_2=10\,$ м $^3,\,$ если при столь высокой температуре молекулы водорода полностью диссоциируют на атомы?
- 18. Два сосуда объемом $V_1 = 200~{\rm cm}^3$ и $V_2 = 100~{\rm cm}^3$ наполненные кислородом при температуре $t = 27~{\rm ^oC}$ под давлением $p_0 = 760~{\rm mm}$ рт ст , соединены трубкой, внутри которой находится теплоизолирующая пористая перегородка, обеспечивающая одинаковость давлений в сосудах Затем первый сосуд нагрели до температуры $t_1 = 100~{\rm ^oC}$, а второй охладили до температуры $t_2 = 0~{\rm ^oC}$ Определите установившееся в системе давление.

- 19 Изобразите на графиках в координатах p, V; p, T и V, T изотермический процесс для одного моля газа при $T = T_1$ и $T = 2T_1$.
- 20. Изобразите на графиках в координатах p, V; p, T и V, T изобарный процесс 1) для $p = p_1$ и $p = 2p_1$, если v = 1 моль; 2) для $p = p_1$, если v = 3 моль.
- На рисунке 3 24 показан график изменения состояния идеального газа



- в координатах p, V. Представьте этот процесс на графиках в координатах V, T и p, T
- Кикими макроскопическими параметрами описывается состояние человека?
- 2. Предположите вид взаимосвязи между этими параметрами в состоянии теплового равновесия. Каким образом соотносятся понятия «тепловое равновесие» и «эмоциональное равновосие»?
- Изобразите цветовую диаграмму своего настроения за неделю, подпишите к каждому состоянию значение своей температуры, сделайте вывод.
- Подготовьте краткое сообщение о происхождении терминов «температура» и «градус».
- Подготовьте краткое сообщение о создании первых термометров.
- Подготовьте краткое сообщение о современных термометрах, используемых в быту, медицине и на производстве (в технике).
- Сделайте презентацию «Температурные шкалы виды, особенности»
- Подготовьте дискуссию «Д. И. Менделеев химик или фиэпк?».
- Подготовьте краткое сообщение о применении газов в тех нике
- 10. Сделайте презентацию «Применение газов в технике»

Глава 4

МОЛЕКУЛЯРНО-КИНЕТИЧЕСКАЯ ТЕОРИЯ ИДЕАЛЬНОГО ГАЗА

Качественное объяснение большого числа явлений на ос нове молекулярно кинетической теории достаточно просто и наглядно. Однако ноличественная теория даже такой простой системы, как идеальный газ, весьма сложна. Поэтому ограничимся знакомством только с теорией идеального газа Кроме того, поэнакомимся с новым типом законов — статистическими законами.

§ 4.1. СИСТЕМЫ С БОЛЬШИМ ЧИСЛОМ ЧАСТИЦ И ЗАКОНЫ МЕХАНИКИ. СТАТИСТИЧЕСКАЯ МЕХАНИКА

К системам с очень большим числом частиц законы ме ханики Ньютона непосредственно применять невоз можно. Место механики Ньютона занимает стоти стическая механики Она позволяет вычислять средние значения физических величин, которые регистрируют ся макроскопическими приборами.

Термодинамические параметры с микроскопической точки зрания

Как свойства, так и состояние макроскопического тела определяются характером взаимодействия и движения сла гающих его частиц. Следовательно, значение любого термодинамического параметра должно быть каким-то образом связано с движением молекул или атомов тела

100

Такая связь на качественном уровне была рассмотрена в § 3 1 на примере давления газа на стенку сосуда Было показано, что манометр регистрирует среднюю по времени силу, действующую на единицу площади поверхности его мембраны со стороны молекул Из-за того что ударов о стен ку очень много, это среднее значение оказывается вполне определённой величиной, несмотря на небольшие колебания давления.

Давление газа в каждый момент зависит от координат и импульсов молскул газа. Оно изменяется со временем именно потому, что меняются эти величины. Давление как макроскопический параметр есть не что иное как среднее по времени от некоторой функции координат и ямпульсов всех молеку таза.

Этот вывод носит общий характер: значения термодинамических параметров в состоянии термодинамического равновесия являются средними по времени от соответствующих этим параметрам функций координат и импульсов частиц, слагающих систему.

Системы из большого числа частиц

Термодинамические параметры, которые и являются ма кроскопическими характеристиками состояния вещества, подлежащими определению, могут быть найдены путем усреднения по времени функций координат и импульсов асех частиц системы. Но для этого нужно знать зависимость координат и импульсов всех микрочастиц от времени, т. е решить задачу о движении огромного числа частиц

Движение молекул в классической (не квантовой) физике подчиняется законам механики Ньютона Состояние системы из любого числа частиц полностью определяется заданием их координат и скоростей (или импульсов) Законы эти просты, однако они мало что могут дать, если их непосред ственно применить к движению частиц, слагающих макротела, поскольку частиц очень много. Механика Ньютона хорошо приспособлена для описания движения небольшого числа тел. Но и в этом случае сравнительно простые силы вызывают движения, которые могут оказаться весьма сложными Например, простые силы всемирного тяготения обусловливают очень сложные траектории планет, если учитывить не только притяжение их к Солнцу, но и взаимное влияние друг на друга.

Если же число движущихся частиц достигает миллионов, митлиардов ит д, то чисто механический подход вообще теряет смысл. Можно тешить себя иллюзией, что в принципе, если было бы известно состояние системы (т е координаты и импульсы всех частиц системы) в начальный момент времени и заданы силы взаимодействия частиц друг с другом, можно было бы рассчитать движение частиц замкнутой системы с любой степенью точности. Однако сама постановка задачи (определение начальных положений и импульсов частиц) не менее трудна, чем ее решение. В этой ситуации не помогут никакие вычислительные машины.

Известно, например, что газ, взятый в объёме 1 см³, при нормальных условиях содержит около 10^{19} молекул, для за дания их начального состояния необходимо $6\cdot 10^{19}$ чисел. Если вводить в ЭВМ по тысиче чисел в 1 с, то потребуется около $2\cdot 10^9$ лет. Кроме того, ведь ни одна система не может считаться полностью изолированной от внешних воздействий. Ови всогда ость. По подстотам французского ученого Э. Бореля, изменение координат и скоростей молекул на величину порядка 10^{-100} делает невозможным предсказание движения молекул газа уже спустя 10^{-8} с. А ведь такое изменение координат и скоростей молекул газа может произойти, если на Сириусе 1 г вещества переместитая на 1 см.

Статистическая механика

Трудности создания количественной теории процессов, происходицих внутри макроскопических тел, на основе представления о движении молекул кажутся на первый взгляд непреодолимыми. Однако задача исследования систем из огромного числа частиц все же поддается решению Поведение таких систем обнаруживает определенные закономерности. Но это уже закономерности нового типа, закономерности статистической механики, или статистической физики.

Оказывается, что для описания свойств макроскопических тел и процессов с их участием, которые наблюдаются на опыте, не нужно знать микроскопическое состояние системы (значения всех координат и импульсов частиц). Важно знать не поведение отдельных молекул, а средний резульмат, к которому приводит их совокупное движение. Этот средний результат и можно предвидеть с помощью законов статистической механики.

Оченидно, каждому микроскопическому состоянию отвечает определенное макроскопическое состояние (определен ные значения макроскопических параметров). Однако одному и тому же макроскопическому состоянию может ствечать огромное число микроскопических состояний Например, ни давление, ни температура газа в состоянии термодинами ческого равновесия не меняются, но молекулы, из которых состоит газ, непрерывно движутся, микроскопические состояния системы непрерывно сменяют друг друга

Средние по времени и статистические средние

Перед статистической механикой стоит задача определения средних значений любых функций координат и скоростей молекул без вычисления зависимости этих величин от времени Посмотрим, как в принципе можно решить эту задачу на примере вычисления среднего значения квадрата скорости v^2 молекулы газа, от которого зависит ее средняя кинетическая энергия $E_k = \frac{mv^2}{2}$ (знак « • сверху означает усреднение по времени).

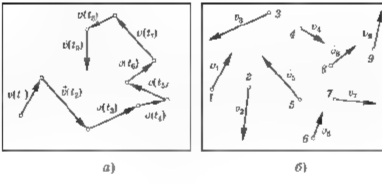
Допустим, что в сосуде с газом, температура которого под держивается постоянной, имеется достаточно большое число N молекул. Выделим мысленно одну из них. Если произвести ряд последовательных измерений скорости данной молекулы в моменты времени $t_1,\,t_2,\,t_3$ и т. д. через малые одинаковые промежутки времени (рис. 4.1, a), проделав достаточ но большое число N_1 измороний (в принципо это возможно), то среднее по времени значение квадрата скорости можно записать так:

$$\hat{v}^2 = \frac{v^2(t_1) + v^2(t_2) + \dots + v^2(t_{N_1})}{N}$$
(4.1 1)

Это простое арифметическое среднее.

Далее очевидно, что все N молекул газа находятся в оди наковых макроскопических условиях. Ни одна из них не выделяется в смысле характера своего поведения среди других. Поэтому средний квадрат скорости газовой молекулы можно определить и по другому. Пусть од новременно измерены скорости $v_1,\ v_2,\ \dots,\ v_N$ всех молекул (рис. 4.1, 6). Тогда средний квадрат скорости молекулы равен среднему арифметическому квадратов скоростей всех молекул газа в данный момент

$$v^2 = \frac{v_1^2 + v_2^2 + \dots + v_N^2}{N}. \tag{4.1.2}$$



Pac. 4.1

Определённое так среднее значение квадрата скорости v^2 называется статистическим средним (вли средним по совокупности) в отличие от среднего по времени значения квадрата скорости \tilde{v}^2 .

Основное допущение, которое принимается в статистической механике, состоит в том, что среднее по времени совпа дает со статистическим средним. В рассмотренном простом случае такое допущение представляется достаточно встественным. Оно предполагает полный хаос в движении молекул, когда все они в общем ведут себя одинаково. Теория строится так, чтобы она позволяла определять стати стические средние, так как задача непосредственного нычисления временных средних заведомо невыполнима.

Два этапа становления статистической механики (молекулярно-кинетической теории)

В первых исследованиях принималось в качестве при ближения, что все молекулы имеют одинаковые модули скоростей, равные их средним значениям С помощью этих средних скоростей вычислялось среднее число соударений молекул в секунду, средняя длина звободного пробега и т. д.

Решетельный шаг вперёд был сделан в 1859 г. англий ским физиком Дж. Макеволлом (1831—1879), который впервые ввел в физику понятие вероятности, выработанное ранее при анализе азартных игр.

До Максвелла казалось, что единственной альтернативой предположения о равенстве скоростей их средним значени ям является строгое решение уравнений Ньютона для всех частиц системы

Введение вероятности позволило, наряду со средними значениями физических величин рассматривать вероятности того, что эти величины принимают те или иные значения. В дальнейшем понятие вероятности стало основным для любого статистического закона.

Мы в основном ограничимся знакомством с элементарными вычислениями среднях значений. Лишь во второй части главы на простом примере познакомимся с вероятностными законами статистической механики

Теперь вы знаете, как определяются средние значения, в частности средний квадрат скорости молекул. Это непростой вопрос. Вы привыкли к тому, что скорость имеет каждая частица Средняя же скорость молекул зависит от движения всех частиц

- ? 1. Каков смысл термодинамических параметров с микроскопи ческой точки зрения?
 - Каким образом в статистической физике рассчитываются средние величины (на примере средней скорости)?
 - Как развивалясь модекулярно-кинетическая теория с введением Дж. Максвеллом в физику понятия вероятности?

§ 4.2. ИДЕАЛЬНЫЙ ГАЗ В МОЛЕКУЛЯРНО-КИНЕТИЧЕСКОЙ ТЕОРИИ

В предыдущей главе мы познакомильсь с уравнением со стояния идеального газа. Это уравнение было получено из экспериментальных газовых законов Молекулярно-кинетическая теория привлекалась лишь для качествен ного объяснения наблюдаемых на опыте закономерностей. Но физика наука количественная, и сейчас можно говорить о молекулярно кинетической теории (или статистической механике) как о разделе современной физики только потому, что построена количественная теория молекулярных процессов.

Идеальный газ

Реальный газ — достаточно сложная система Мы рассмотрим простейшую физическую модель реального газа — идеальный газ

Под моделью в физике понимают не увеличенную или уменьшенную конию реального объекта. Физическия модель — это упрощенная схематическая копия исследуемой реальной системы. Модель должна отражать наиболее суще ственные, наиболее характерные свойства системы

В модели газа принимаются во внимание лишь те основные свойства молекул, учёт которых необходим для объясие ния закономерностей поведения реального газа в определенных интервалах давления и температуры

В молекулярно кинетической теории идеальным газом называют газ, состоящий из молекул, взаимодействие между которыми пренебрежимо мало. Иными словами, предполагается, что средняя кинетическая энергия молекул идеального газа во много раз больше потенциальной энергии их взаимо действия именно данная модель реального газа приводит и уравнению состояния (3 9 9) Поэтому термодинамическое определение идеального газа как газа, подчиняющегося уравнению состояния Менделеева. Клагейрона, находится в полном соответствии с приведенным выше молеку при но кинетическим определением идеального газа.

Реальные газы ведут себя подобно идепльному газу при достаточно больших разрежениях, т. е. когда среднее рас стояние между молекулами во много раз больше их раз меров. В этом случае силами притяжения между молекула ми можно превебречь. Силы их отталкивания проявляются в течение ничтожно малых промежутков времени при столк новениях молекул друг с другом.

Значение столкновений между молекулами

Столкновения между молекулами существенны, так как именно благодаря этим столкновениям газ переходит в со стояние теплового равновесия. В этом состоянии молекулы в сосуде движутся в полном беспорядке, так что во всех ча стях сосуда наблюдается полный хаос. Столкновения между молекулами в состоянии равновесия газа уже ничего принцигиально не меняют. Они не влияму ни на давление, ни на температуру газа. Поэтому в состоянии теплового равновесия можно вообще пречебречь размерами молекул и считать, что молекулы идеального газа.

Конечно, с помощью такой простой модели нельзя объяс нить все без исключения процессы в разраженных газах (на пример, оптические явления). Но мы поставим и будем решать частную задачу вычислить с помощью молеку прно-кинетической теории давление газа. Для этой задачи простейшая модель газа оказывается вполне удовлетвори тельной. Она приводит к результатам, которые подтвержда ются опытом. Идеальный газ модель реального газа. Молекулы этого газа крошечные шарики, не взаимодействующие друг с другом, точнее, кинетическая энергия молекул много больше потенциальной энергии их взаимодействия.

- ? 1. Что является физической моделью реального газа?
 - 2. Опишите свойства идеального газа.
 - Почему для идеального газа существует несколько определений?

§ 4.3. СРЕДНЕЕ ЗНАЧЕНИЕ СКОРОСТИ ТЕПЛОВОГО ДВИЖЕНИЯ МОЛЕКУЛ

Прежде чем приступить к вычислению давления газа с помощью молекулярно кинетической теории, рассмот рим детальнее простые закономерности, относящиеся к средким значениям скоростей теплового движения молекул.

Средние значения

Предположим что молекулы газа движутся беспорядочно. Скорость любой молекулы может оказаться как очень большой, так и очень маленькой Направление движения молекул хаотически меняется при их столкновениях друг с другом. Об этом было рассказано в главе 2 Наблюдение броучовского движения служит доказательством участия молекул в хаотическом движении

Однако, хотя движение отдельных молекул хаотично поведение всех молекул в целом обнаруживает простые закономерности Во первых, если в газе произнольно выделить какое либо направление, то среднее часло молекул, дви жущихся в этом направлении, должно равняться среднему числу молекул, движущихся в противоположном направлении Ведь хаос в движении молекул означает, что ни одно из направлений движения не является преимущественным Все они равноправны.

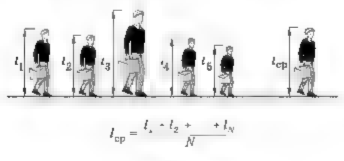
Точно так же среднее число людей, идущих по учице города в одну и в другую сторону, в среднем за достаточно большой промежуток времени чили для достаточно большой группы людей) одинаково Конечно, если исключить особые случаи вроде уличного шествия.

Во вторых, простые закономерности справедливы для средней арифметической скорости молекул Пусть имеется N молекул. Проекции скоростей этих молекул на ось X мо гут принимать всевозможные значения $v_{1x}, v_{2x}, v_{3x}, \dots, v_{Nx}$ причём каждая проекции может быть как положительной, так и отрицательной. Средвяя арифметическая проекции скорости v_x на данное направление X равна сумме проекций скоростей всех молекул, делённой на их число:

$$v_s = \frac{v_{1s} + v_{3s} + \dots + v_{Ns}}{N}$$
 (4.3.1)

Из-за хаоса в движении молекул положительные значения проекций скоростей встречаются столь же часто, как и отрицательные. Поэтому среднее значение проекции скорости на данное направление X равно нулю $\bar{v}_x = 0$ Если бы это было не так, то газ двигался бы как единое целое

Среднее же значение модуля проекции скорости \wp_χ является вполне определённой величиной, отличной от нуля. По ясиям это таким примером. Рост учеников в одном классе неодинаков, но среднее значение роста— определенная величина. Чтобы её найти, надо сложить рост всех учеников и разделить эту сумму на их количество (рис. 4.2).



Pac. 4.2

Среднее значение квадрата скорости

Нас будет интересовать средний квадрат проскции скорости. Он находится так же, как квадрат модуля скорости (см выражение (4.1.2)):

$$\overline{v_x^2} = \frac{v_{1x}^2 + v_{2x}^2 + \dots + v_{1x}^2 + \dots + v_{2x}^2}{N}.$$
 (4.3.2)

Скорости молекул принимают непрерывный ряд значений Определить точные значения скоростей и вычис лить среднее значение (статистическое среднее) с помощью формулы (4.3.2) практически невозможно. Определим v_x^2 несколько иначе, более реалистично. Обозначим через n_1 число молекул в объёме 1 см³, имеющих проекции скоростей, близкие к v_{ix} ; через n_2 число молекул в том же объёме, но со скоростями, близкими к v_{kx} , и т д.* Число молекул со скоростями, близкими к максимальной v_{kx} обозначим через n_k (скорость v_{kx} может быть сколь угодно велика). При этом должно выполняться условие $n_1 + n_2 + \dots + n_t + \dots + n_k = n$. где n концентрация молекул Тогда для среднего значения квадрата проекции скорости вместо формулы (4 3.2, можно написать следующую эквивалентную формулу

$$v_x^2 = \frac{n_1 v_{1x}^2 + n_2 v_{2x}^2 + \dots + n_i v_{ix}^2 + \dots + n_n v_{ix}^2}{n}.$$
 (4.3.3)

Так как направление X ничем не отличается от направлений Y и Z (опять таки из за хаоса в движении молекул), справедливы равенства

$$\overline{v_x^2} = \overline{v_y^2} = \overline{v_z^2}.$$
 (4.3.4)

Для каждой молекулы квадрат скорости равен

$$v_{i}^{2} = v_{ij}^{2} + v_{ij}^{2} + v_{ij}^{2}$$

Значение среднего квадрата скорости, определяемое так же, как средний квадрат проекции скорости (см. формулы (4 3 2) и (4.3.3)), равно сумме средних квадратов ее проекций;

$$v^2 = \overline{v_x^2} + \overline{v_y^2} + \overline{v_z^2}$$
. (4.3.5)

Из выражений (4 3.4) и (4.3.5) следует, что

$$v_x^2 = v_y^2 = v_z^2 = \frac{1}{3}v^2, (4.3.6)$$

^{*} О том, как эти числя могут быть определены, будет рассказано в \$ 4.6

т. е средний квадрат проекции скорости равен $\frac{1}{3}$ среднего квадрата самой скорости. Множитель $\frac{1}{3}$ появляется вследствие трехмерности простравства и, значит, существования трех проекций у любого вектора.

Скорости молекул беспорядочно меняются, но среднее значение проекций скорости на любое направление и средний квадрат скорости вполне определенные величины

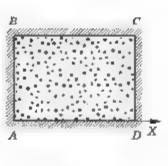
Каким образом определяются среднее значение проекций скорости и средний квадрат скорости молекул? Для чего необходимы данные величины?

§ 4.4. ОСНОВНОЕ УРАВНЕНИЕ МОЛЕКУЛЯРНО-КИНЕТИЧЕСКОЙ ТЕОРИИ

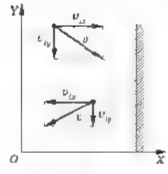
Вычислим с помощью молекулярно кинетической теорий давление газа. На основе проделанных расчётов можно будет сделать очень важный вывод о связи тем пературы газа со средней кинетической энергией моле кул.

Пусть газ находится в прямоугольном сосуде с твердыми стенками. Газ и сосуд имеют одинаковые температуры, т. е находятся в состоянии теплового равновесия. Вудем счигать столкновения молекул со стенками абсолютно упругими. При этом условии кинетическая энергия молекул в результате столкновения не меняется.

Требование того, чтобы столкновения были абсолютно упругими, не является строго обязательным В точности оно и не реализуется. Молекулы могут отражаться от стенки под разными углами и со скоростями, не равными по модулю скоростям до соударения. Но в среднем кинетическая энергия отраженных стенкой молекул будет равна кинетической энергии падающих молекул, если только существует тепловое равновесие Результаты расчета не зависят от детальной картины столкновений молекул со стенкой Поэтому вполне допустимо считать столкновения молекул подобными столкновениям упругих шаров с абсолютно гладкой твердой стенкой.



Puc 4 3



Puc 4 4

Вычислим давление газа на стенку сосуда CD, имеющую площадь S в расположенную перпендикулярно оси X(рис. 4.3)

Столкновение молекулы со стенкой

Пусть скорость \vec{v} молекулы с номером і направлена под произвольным углом к стенке (рис. 4.4). При столкновении проекция скорости на ось $X v_{i_4}$ меняет знак, а проекции скорости на направления, совпадающие с осями Y и Z, v_{ig} и v_{iz} , остаются без изменения. После соударения

$$v_{ix} = -v_{ix}$$
, $v'_{iy} = v_{iy}$, $v'_{iz} = v_{iz}$,

Объясняется это тем, что при абсолютно упругом ударе от сутствуют силы, параплельные стенке. Изменение проекций импульса молекулы на ось X равно

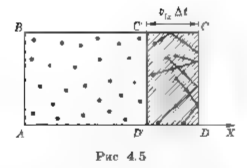
$$m_0 v'_{ix} - m_0 v_{ix} = -2m_0 v_{ix},$$
 (4.4.1)

где m₀ — масса молекулы.

Согласно закону сохранения импульса стенке сосуда молекулой будет передан импульс $2m_0v_{cr}$. Следовательно, в соответствии со вторым законом Ньютона на стенку за время удара подойствует импульс силы $2m_0v_{tr}$, направленный порпендикулярно стенке.

Число соударений со стенкой молекул, скорости которых близки к v_{ix}

За время Δt стенки могут достичь лишь молекулы со скоростями $v_{\perp} \sim 0$, которые находятся от неё на расстоянии, не превышающем $v_{\perp}\Delta t$ (рис. 4.5). Эти молекулы движутся сле-



на направо. Молекулы, находящиеся на больших расстояни ях, не успеют долететь до стенки*

Не надо думать, что значения проекций скоростей v_y и v_{tx} как-то влияют на достижение молекулами стенки CD. Если молокула стелкиется со стенкой BC или AB (см рис. 4.5), то проекция скорости v_{tx} при этом не изменится и молекула сместится вдоль оси X по-прежнему на отрезок $v_{tx}\Delta t$

Выделенный объем CC'DD' равен $v_{ix}\Delta tS$. Число молекул в этом объеме со скоростями, близкими к v_{ix} составляет

$$\Delta z_i = n_i v_{ii} \Delta t S, \qquad (4.4.2)$$

где n_i — число молекул со скоростями, близкими к $v_{ix} \geq 0$, в $1~{\rm cm}^3$

Импульс, переданный стенке молекулами со скоростями $v_{i_w} > 0$

Переданный молекулами (их число равно Δz) импулье равен произведению Δz_1 на импулье, переданный одной молекулой (определяется по формуле (4–4–1)):

$$\Delta z_i 2m_0 v_{tx} = 2m_0 v_{tx}^2 n_i S \Delta t.$$
 (4.4.3)

* Замстим, что столкновения молекул друг с другом не влияют на число их столкновений со стенкой Если какая либо молекула, у которой г = 0, из-за столкновений не сможет достигнуть стенки, то ее место займет какая-то другая молекула. Данлевие определяется средним числом молекул с различными скоростями, которое не меняется в состоянии теплового разновесия при столкновениях.

Импульс средней силы, действующий на стенку со стороны всех молекул

Молекулы со скоростями, близкими к ν_{ix} да время Δt меняют импульс стенки на $2m_0 \nu_{\gamma}^2 n_i S \Delta t$. Изменение импульса стенки за время Δt всеми молекулами, столкнувнимися со стенкой, равно сумме выражений (4–4–3) по скоростям $\nu_{ix} \geq 0$ всех молекул:

$$\sum_{\nu_{ix}>0} 2m_0 \nu_{ix}^2 n_i S \Delta t = 2m_0 S \Delta t \sum_{\nu_{ix}>0} n_i \nu_{ix}^2, \qquad (4.4.4)$$

Согласно второму закону Ньютова импульс силы $F\Delta t$, действующей на стенку, равен изменению импульса стенки

$$F\Delta t = 2m_0 S\Delta t \sum_{\nu_i > 0} n_i \nu_{ix}^2, \qquad (4.4.5)$$

Вырыми этот импульс силы через средний квадрат проекции скорости на ось X, который согласно формуле (4.3.3) определяется так

$$v_x^2 = \sum_{v_{xx}} \frac{n_i v_{xx}^2}{n}, \qquad (4.4.6)$$

где суммирование осуществляется по всем проекциям скоростей, как положительным, так и отрицательным. Но положительные значения проекций скоростей встречаются столь же часто, как и отрицательные Поэтому

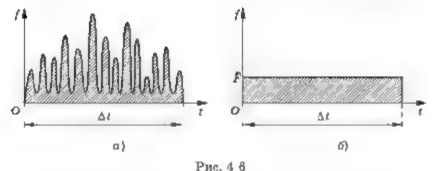
$$\sum_{v_{ix}=0} n_i v_{ix}^2 = \frac{1}{2} \sum_{v_x} n_i v_{ix}^2,$$

или, учитывая определение среднего квадрата (4.4.6), будем иметь

$$\sum_{\nu_x>0} n_i \nu_{ix}^2 = \frac{1}{2} n \nu_x^2, \tag{4.4.7}$$

Заменяя в уравнении (4 4 5) сумку по проекциям скоростей ее выражением (4 4 7), получим средний импульс силы

$$F \Delta t = m_0 S \Delta t n \overline{v_x^2}. \tag{4.4.8}$$



Этот результат можно пояснить графически На рисувке 4.6, а изображена цависимость от времени силы f, действующей на стенку при столкновении с нею различных молекул Время соударения $\delta t \ll \Delta t$. Сила меняется хвотически в зависимости от времени. Площадь под каждым пиком представляет собой импульс силы, действующей на стенку со стороны одной молекулы при соударении. Суммарная площадь под всеми пиками (ее численное значение) даёт импульс силы, действующей на стенку за время Δt Средний импульс силы $F\Delta t$ графически характеризуется площадью прямоугольника (рис. 4.6, 6), равной суммарной площади импульсов сил от отдельных молекул

Давление газа

Разделив левую и правую части уравнения (4.4.8) на SAt и учитывая соотношение (4.3.6), найдем давление газа

$$p = \frac{1}{3}m_0nv^2. {(4.4.9)}$$

Это и есть основное уравнение молекулярно-кинегической теории идеального газа*

Давление идеального газа пропорционально произведению массы молекулы на концентрацию молекул и средний квадрат их скорости.

Формула (4.4 9) связывает макроскопитескую величи ну давление, которое может быть измерено измемет-



^{*} Это уравневие — первое количественнов соотношенив, полученное в молекуляряю-кинстической теории. Поэтому его принято называть основным

ром, • с микроскопическими величинами, характеризующими молекулы, и является как бы постом между двумя мирами макроскопическим и микроскопическим.

Если через E обозначить среднюю кинетическую энергию поступательного движения молекулы $E=\frac{m \, t^2}{2}$, то уравнение (4.4.9) можно записать в форме

$$p = \frac{2}{3} n \overline{E}. \tag{4.4.10}$$

Отметим в заключение, что, хотя расчёт произведён без явного учёта столкновений молекул, это не означает, что столкновения совсем не учитывались нами. Именно огром ное число столкновений приводит к тому, что движение мопекул является хаотическим Равенства (4 3 4) и (4 3 6) выполняются с большой точностью как раз вследствие громад ного числа столкновений.

Нам удалось вычислить давление адеального газа на стенки сосуда. Оно зависит от концентрации молекул Кроме того, давление газа пропорционально среднеи ки нетической энергии молекул Это и есть главный факт

- Поясните молекулярно кинетический смысл давления.
 - Выведите основное уравнение молекулярно-кинетической теории идеального газа
 - Почему основное уравнение молекулярно-кинетической теории идеального газа так называется?
 - 4. Как рассчитать давление газа, зная среднюю кинетическую энергию поступательного движения молеку и?

§ 4.5, ТЕМПЕРАТУРА — МЕРА СРЕДНЕЙ КИНЕТИЧЕСКОЙ ЭНЕРГИИ МОЛЕКУЛ

Из основного уравнения молекулярно кинетической теории газа вытекает важное следствие температура есть мера средней кинетической энергии молекул Дока жем это

Для простоты будем считать количество газа равным 1 моль. Молярный объем газа обозначим через V_M . Произведение молярного объема на концентрацию молекул пред ставляет собой постоянную Авогадро N_A , τ е. число модекул в 1 моль

Умножим обе части уравнения (4.4.10) на молярный объ ем V_M и учтём, что $nV_M=N_A$ Тогда

$$pV_M = \frac{2}{3}N_A\bar{E}.$$
 (4.5.1)

Формула (4.5-1) устанавливает связь макроскопических параметров давления p и объема V_M со средней кинетической энергией поступательного движения молекул

Вместе с тем полученное опытным путём уравнение состояния идеального газа для 1 моль имеет вид

$$pV_M = RT. \tag{4.5.2}$$

Левые части уравнений (4 5.1) и (4.5.2) одинаковы, зна чит, должны быть равны и их правые части, т е

$$\frac{2}{3}N_{\rm A}E = RT$$

Отсюда вытекает связь между средней кинетической энергией поступательного движения молекул и температурой

$$E = \frac{3}{2} \frac{R}{N_*} T. {(4.5.3)}$$

Средняя кинетическая эвергия каотического движения молекул газа пропорциональна абсолютной температуре. Чем выше температура, тем быстрее движутся молекулы.

Соотвошение между температурой и средней кинетиче ской энергией поступательного движения молекул (4 5.3) установлено для разреженных газов. Однако оно оказывается справедливым для любых веществ, движение атомов или молекул которых подчиняется законам механики Ньютона. Оно верно для жидкостей, а также для твердых тел, у которых атомы могут лишь колебаться возле положений равновесия в узлах кристаллической решётки.

При приближении температуры к абсолютному нулю энергия теплового движения молекул также приближается к вулю*.

^{*} При очень низких температурах (вблизи абголютного нуля) движение атомов и молекул уже не подчиняется законам Ньютона Согласно более точным законам движения микрочастиц — законам квантовой механики — абсолютный нуль соответствует минимальному значению энергии движения, а не полному прекращению какого-либо движения вообще.

Постоянная Большмана

В уравнение (4.5.3) входит отношение универсальной газовой постоянной R и постоянной Авогадро $N_{\rm A}$. Это отношение одинаково для всех веществ. Оно называется постоянной Бэльцмана, в честь Л. Больцмана, одного из основателей молекулярно кинетической теории.

Постоянная Больцмана равна

$$k = \frac{R}{N_A} = \frac{8.31 \frac{\text{Дж}}{\text{моль · K}}}{6.02 \cdot 10^{23} \text{ моль · K}} = 1.38 \cdot 10^{-23} \frac{\text{Дж}}{\text{K}}.$$
 (4.5.4)

Уравнение (4.5.3) с учетом постоянной Больцмана записывается так.

$$\dot{E} = \frac{3}{2}kT.$$
 (4.5.5)

Физический смысл постоянной Больцмана

Исторически температура была впервые введена как термодинамическая величина, и для нее была установлена единица измерения градус (см. § 3.2). После установления связи температуры со средней кинетической энергией молекул стало очевидным, что температуру можно определять



Больцман Людвит (1844—1906) — вечикий австрийский физик, один из основоположников молекулярно киветической теории В трудах Больцмана молекулярно-кинетическая теория впервые предстала как логически стройная, последовательная физическая теория. Больцман дал статистическое истолкование второго закона термодинамики Им много сделано для развития и популяризации теории электромагнитного поля Мак свежда. Ворец по натуре, Вольцман страстно отстаивал необходимость молекулярного истолкования тепловых явлений и принял на себя основную тяжесть борьбы с учеными, отрицавними существование молекул

как среднюю кинетическую энергию молекул и выражать ее в джоулях или эргах, т e вместо величивы T ввести величи ну T так, чтобы

$$T' = \frac{m_0 v^2}{2}.$$

Определенная таким образом температура связана с температурой, выражаемой в градусах, следующим образом:

$$T' = \frac{3}{2} kT,$$

Поэтому постоянную Больцмана можно рассматривать как величину, связывающую температуру, выражаемую в энергетических единицах с температурой, выраженной в градусах.

Зависимость давления газа от концентрации его молекул и температуры

Выразив из соотношения (4.5.5) и подставив в формулу (4.4.10), получим выражение, показывающее зависимость давления газа от концентрации молекул и температуры:

$$p = nkT. \tag{4.5.6}$$

Из формулы (4.5.6) вытекает, что при одинаковых давлениях и температурах концентрация молекул у всех газов одна и та же

Отсюда следует закон Авогадро: в равных объемах газов при одинаковых температурах и давлениях содержится одинаковое число молекул.

Средняя кинетическая энергия поступательного движе ния молекул прямо пропорциональна абсолютной температуре Коэффициент пропорциональности — посто янную Больцмана $h \approx 10^{-23}$ Дж. К надо запомнить.

- Выведите взаимосвязь между средней кинетической энергией кастического дважения молекул газа и абсолютной температурой.
 - 2. Объясните физический смысл постоянной Больцмана
 - Выведите зависимость давления газа от концентрации его молекул и температуры.

§ 4.6. РАСПРЕДЕЛЕНИЕ МАКСВЕЛЛА

В большом числе случаев знание одних средних значений физических величин недоктаточно. Нипример, эниние среднего роста людей не позволяет планировать выпуск одежды различных размеров Надо знать приблизитель ное число людей, рост которых лежит в определённом интервале

Точно так же важно знать числа молекул, имеющих скорости, отличные от среднего значения. Максаелл первым нашел, как эти числа можно определять.

Вероятность случайного события

В § 4 1 мы уже упоминали, что для описания поведения большой совокупности молекул Дж. Максвелл ввел донятие вероятности.

Как неоднократно подчеркивалось, в принципе невозможно проследить за изменением скорости (или импульса) одной молекулы на протяжении большого иктервала времени. Нельзя также точко определить скорости всех молекул газа в данный момент времени. Из макроскопических условий, в которых находится газ (определённый объем и температура), не вытекают с необходимостью определенные значения скоростей молекул. Скорость молекулы можно рассматривать как случайную величину, которая в данных макроскопических условиях может принимать различные значения, подобно тому как гри бросании игральной кости может выпасть любое число очков от 1 до 6 (число граней кости равно шести). Предсказать, какое число очков выпадет при данном бросании кости, нельзя. Но вероятность того, что выпадет, скажем, пять очков, поддается определению.

Что же такое вероятность наступления случайного собы тия? Пусть произведено очень большое число N испытаний (N число бросаций кости). При этом в N' случаях имел ме сто благоприятный исход испытаний (т е. выпадение пятерки) Тогда вероятность данного события равна отношению числа случаев с благоприятным вскодом к полному числу испытаний при условии, что это число сколько угодно велико:

$$W = \lim_{N \to \infty} \frac{N}{N}.$$
 (4.6.1)

Для симметричной кости вероятность любого выбранного числа очков от 1 до 6 равна $\frac{1}{c}$.

Мы видим, что на фове множества случайных событий об наруживается определения количественная закономерность, появляется число Это число вероятность позволяет вычислять средние значения Так, если произвести 300 бросаний кости то среднее число выпаданий пятёрки, как это следует из формулы (4 6 1), будет равно 300 · $\frac{1}{6} = 50$, при чем совершенно безразлично, бросать 300 раз одну и ту же кость или одновременно 300 одинаковых костей

Несомневно, что поведение молекул газа в сосуде гораздо сложнее движения брошенной игральной кости. Но и здесь можно надеяться обнаружить определенные количествен ные закономерности, позволяющие вычислять статистические средние, если только ставить задачу так же, как в теории игр, а не как в классической механике. Нужно отказаться от неразрешимой задачи определения точного значения скорости молекулы в данный момент и попытать ся найти вероятность того, что скорость имеет определенное значение.

Распределение молекул по скоростям распределение Максвелла

Максвелл допустил, что в газах в состоянии теплового равновесия существует некоторое распределение скоростей, не изменяющееся с гечением времени, иными словами, число молекул, имеющих скорости в заданном интервале значений, остается постоянным. И Максвелл пашел это распределение.

Но главная заслуга Максвелла состояла не столько в ре шении этой задачи, сколько в самой постановке новой проблемы. Он ясно осознал, что случайное в данных макроскопи чесних условиях поведение отдельных молекул подчинено определенному вероятностному, или статистическому, закону. Этот статистический закон для распределевия молекул газа по скоростям оказался сравнительно простым.

Наглядно распределение молекул по скоростям можно представить следующим образом. Выберем прямоугольную систему отсчета на осях которой будем откладывать проек ции v_x , v_y , v_z скоростей частяц. В результате получится трех мерное «пространство скоростей», каждая точка которого соответствует молеку ле со строго заданной скоростью v_z , рав-

ной по модулю длине радиуса-вектора, проведенного из начала системы отсчета в эту точку (рис. 4.7)

Общее представление о распределении молекул по скоростям получится, если скорость каждой из N молекул изобразить точкой в этом пространстве скоростей (рис. 4.8. Точки окажутся расположенными довольно хаотически, но в сред нем плотность точек будет убывать по мере удаления от начала отсчета (не все значения скоростей молекул встречаются одинаково часто) Картина распределения точек, конечно, не является застывшей. С течением времени скорости молекул за счет столкновений меняются и, следовательно, меняется картина распределения точек в пространстве скоростей. Однако ее изменение таково, что средняя плотность точек в любой области пространства скоростей со временем не будет изменяться, она остается одной и той же. Именно это и означает существование определенного статистического закона. Средней плотности соответствует наиболее вероятное распределение скоростей.

Число точек ΔN в некотором малом объеме $\Delta t_x \Delta v_y \Delta v_z$ пространства скоростей, очевидно, равно этому объёму, помноженному на плотность точек внутри него. (Аналогично масса Δm некоторого объема ΔV равна произведению плотности вещества ρ на этот объем: $\Delta m = \rho \Delta V$) Обозначим через $Nf(v_x, v_y, v_z)$ среднюю плотность точек в пространстве скоростей, т. е. число точек, приходящихся на единицу объема пространства скоростей (N — общее число молекул газа) Тогда

$$\Delta N = Nf(v_x, v_y, v_z) \Delta v_x \Delta v_y \Delta v_z. \tag{4.6.2}$$

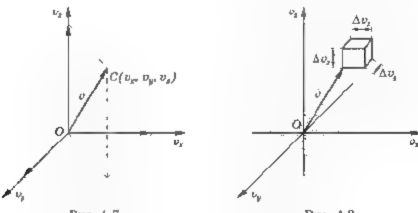


Рис. 4.7

Рис 48

Фактически ΔN это число молекул, проекции скоро стей которых лежат в интервалах значений от v_x до $v_x + \Delta v_x$, от v_y до $v_y + \Delta v_y$ и от v_z до $v_z + \Delta v$ (радиусы-векторы скоростей этих молекул оканчиваются внутри объема простран ства скоростей $\Delta v = \Delta t_x \Delta v_y \Delta v_z$, имеющего форму куба (см рис. 4-8)

Вероятность того, что проекции скорости молекулы ле жат в заданном интервале скоростей, равна отношению числа молекул с данным значением скорости к полному числу молекул:

$$\Delta W = \frac{\Delta N}{N} = f(v_x,\, v_y,\, v_z) \Delta v_x \Delta v_y \Delta v_z. \tag{4.6.3} \label{eq:delta-W}$$

Функция $f(v_z,v_y,v_z)$ называется функцией распределения молекул по скоростям и представляет собой плотность вероятность, т е. вероятность, отнесённую к единичному объёму пространства скоростей.

Скорости молекул в данный момент времени в принципе могут оказаться любыми. Но вероятность различных распределений скоростей неодинакова. Среди всех возмож ных мгновенных распределений имеется одно, вероятность которого больше, чем всех других. наиболее вероятное распределение. Максвелл установил, что функции распределения $f(v_x, v_y, v_z)$, дающая это наивероимнениее распре деление скоростей молекул (распределение Максвелла), определяется отношением иннегической энергии молекулы $\frac{m_0 v^2}{2} = \frac{m_0}{2} \left(v_x^2 + v_y^2 + v_z^2\right)$ к средней эвергии ее теплового дви жения kT (k — постоянная Больцмана). Это распределение имеет вид

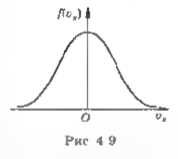
$$f(v_x, v_y, v_z) = Ae^{-\frac{m_0 \omega^2}{2kT}}$$
 (4.6.4)

Здесь e * 2,718 основание натуральных логарифмов а величина A не зависит от скорости.

Таким образом, по Максвеллу, плотность точек, изображающих молекулы в пространстве екоростей, максимальна вблизи начала отсчета (v=0) и убывает с ростом v, причем тем быстрее, чем меньше энергия теплового движения kT На рисунке 4 9 представлена зависимость функции распределения f от проекции v_x при условии, что проекции v_y и v_z любые Функция распределения имеет зарактерную колоко лообразную форму, которая часто встречается в статистиче

ских теориях и называется кривой Гаусса

Постоянную А находят из условия, что вероятность для скорости молекулы иметь любое значение от ауля до бесконечности должна равняться единице. Это условие называется условием нормировки. (Аналогично вероятность выпадания любого числа очков



от 1 до 6 при данном бросании игральной кости равна еди нице) Полная вероятность получается сложением вероятностей всех возможных взаимоисключающих реализаций случайного события

Суммируя вероятности ΔW_i всех возможных звачений скорости v, получим уравнение

$$\sum_{i} \Delta W_{i} = \sum_{i} f(v_{ix}, v_{iy}, v_{iz}) \Delta v_{ix} \Delta v_{iy} \Delta v_{iz} = 1$$
 (4.6.5)

Вычислив с помощью уравнения (4 6 5) нормировочную постоянную A, можно записать выражение для среднего числа частиц со скоростями в заданном интервале в следующей форме

$$\Delta N(v) = N \left(\frac{m_0}{2\pi kT} \right)^{\frac{3}{2}} e^{-\frac{m_0 v^3}{2kT}} \Delta v_x \Delta v_y \Delta v_z.$$
 (4 6 6)

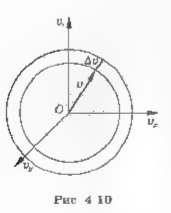
Скорость любой молекулы в данный момент времени - случайная величина. Поэтому и само распределение молекул по скоростям в данный момент времени случайно. Но среднее распределение, определяемое статистическим законом, реализуется с необходимостью в определенных макроскопических условиях и не меняется со временем. Однако всегда есть отклонения от средних — флуктуации. Эти отклонения с равной вероятностью происходят в ту и в другую сторопу. Именно поэтому в среднем имеется определён ное распределение молекул по скоростям.

Распределение молекул по скоростям Максвелла оказывается справедливым не только для газов, но и для жидкостей и твердых тел. Лишь в том случае, когда для описания дви жения частиц нельзя применить классическую меканику, распределение Максвелла перестает быть верным

Распределение модулей скоростей молекул

Найдем среднее число молекул, скорости которых по модулю лежат в интервале от ι до ι + $\Delta \upsilon$

Распределение Максвелла (4.6.4) определяет число молекул проекции скоростей которых лежат в интервалах значений от ι_x до $\upsilon_x + \Delta \upsilon_x$, от υ_y до $\upsilon_y + \Delta \upsilon_y$, от υ_z до $\upsilon_z + \Delta \upsilon_z$ Векторы этих скоростей оканчиваются внутри объема $\Delta \upsilon_x \Delta \iota_y \Delta \upsilon_z$ (см. рис. 4.8) Таким образом задается среднее число мо лекул, имеющих определенный модуль и определенное направление скоростей, задаваемые положением объема $\Delta \upsilon_x \Delta \upsilon_y \Delta \upsilon_z$ в пространстве скоростей



Все молекулы, модули скоростей которых лежат в интервале от и до v † Δv , располагаются в пространстве скоростей внутри шарового слоя радиусом v и толщиной Δt (рис 4.10) Объем шарового слоя равен произведению площади поверх ности слоя на его толщину $4\pi v^2 \Delta v$ Число молекул, находящихся внутри этого слоя и, следовательно, обладающих заданными значения ми модуля скорости в интервале от v до v + Δv , может быть найдено из формулы (4.6 2), если заменить объем $\Delta v_x \Delta v_y \Delta v$ на объем $4\pi v^2 \Delta v$.

Таким образом, искомое среднее число молекул равно

$$\Delta N(t) = N f(v) 4\pi v^2 \Delta v = N \frac{m_0}{2\pi kT} \frac{\frac{3}{2}}{e} \frac{m_0 v^2}{2kT} 4\pi v^2 \Delta v \quad (4.6.7)$$

Так как вероятность определенного значения модуля скорости молекулы равна отношению $\frac{\Delta N}{N}$, то для плотвости вероятности получим

$$f(v) = \frac{\Delta N}{N \Delta v} = 4\pi \left(\frac{m_0}{2\pi kT} \right)^{\frac{3}{2}} e^{-\frac{m_0 v^2}{2kT}} v^2, \qquad (4.6.8)$$

График, выражающий зависимость этой функции от скорости, показан на рисунке 4.11. Мы видим, что функция f(v) имеет максимум уже не в нуле, как плотность вероятности $f(v_x, v_y, v_z)$. Причина этого состоит в следующем. Плот

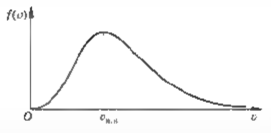
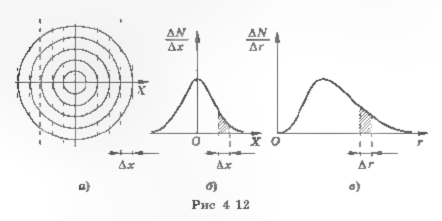


Рис. 4 11

ность точек, изображающих молекулы в пространстве скоростей, по прежнему будет наибольшей вблизи v=0, но за счет роста объемов шаровых слоев с увеличением модулей скоростей (v^2) происходит увеличение функции f(v) При этом число точек внутри шарового слоя растет быстрее, чем убывает функция $f(v_x, v_y, v_z)$ вследствие уменьшения плотности точек

Можно пояснить сказачное наглядным примером Допустим, обычную мишень с концентрическими кругами обстреливает достаточно меткий стрелок Попадания пуль концентрируются вокруг центра мишени Плотность попаданий число попаданий на единицу площади будет мак симальной вблизи центра мишени. Разделим мишень на отдельные узкие полоски шириной Δx (рис 4 12, a). Тогда отношение числа попаданий на данную полоску к её ширине будст максимально вблизи центра мишени Зависимость отношения числа попаданий в данную полоску к её ширине имеет вид, показанный на рисунке 4.12, б. Здесь опять получается гауссова кривая, как и для распределения $f(v_x)$ по проекциям скоростей (см. рис 4.9).



Но совсем другой результат получится, если подсчитывать число попаданий в различные кольца мишени В этом случае отношение числа попаданий в кольцо радкусом r к его ширине графически будет характеризоваться кривой, изображенной на рисунке 4 12, σ Хотя плотность попаданий по мере удаления от центра мишени убывает, но площади колец растут пропорционально r, что и приводит к смещению максимума кривой от нуля.

Наиболее вероятная скорость молекул

Зная формулу (4.6.8) для плотности вероятности модулей скоростей молекул, можно найти значение скорости, соответствующей максимуму плотности этой вероятности* Скорость (ее называют наиболее вероятной) оказывается равной

$$v_{u/s} = \sqrt{\frac{2kT}{m_0}}$$
 (4.6.9)

Большинство молекул имеют скорости, близкие к наибо лее вероятной (см. рис. 4.11).

По мере увеличения абсолютной температуры T наиболее вероятная скорость увеличивается и при этом кривая зависимости $f(\iota)$ становится все более сглаженной (рис. 4.13)

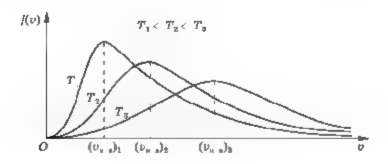


Рис 4 13

Это делается по правилам накождения максимума известной функции. Нужно вычислить производную этой функции по скорости и приравнять ее нулю.

Роль быстрых молекул

При любой температуре имеется некоторое количество молекул, скорости которых, а завлит, и кинетические энер гии, заметно превышают средние

Известно, что многие химические реакции, например горение обычных видов топлива (дрова, уголь и т. д.), начинаются только при определенной, достаточно высокой температуре. Энергия, необходимая для начала процесса окисления топлива, т. е. горения (ее называют экертией активации), имеет порядок 10 19 Дж. А при температуре 293 К (комнатная температура) средняя кинетическая энергия теплового движения молекул составляет примерно 5 • 10 2 Дж., поэтому горение не происходит. Однако увеличение температу ры всего лишь в 2 раза (до 586 К) вызывает воспламенеиме Средияя энергия молекул увелизивается при этом тоже в 2 раза, но число молекул, кинетическая энергия которых превышает 10⁻¹⁹ Дж., увеличивается в 10⁸ раз. Это следует из распределения Максвелла. Поэтому при температуре 293 К вы чувствуете себя, читая книгу, комфортво, а при 586 К книга начинает гореть.

Испарение жидкости также определяется быстрыми молекулами правого «хвоста» максвелловского распределения. Энерсия связи молекул воды при комнагной температуре значительно больше kT. Тем не менее испарение происходит за ечет небольшого числа быстрых молекул, у которых кинетическая энерсия превышает kT.

Максвелл открыл новый тап физического закона статистический и нашел распределение молекул по скоростям. Он отчетливо понимал значение своего от крытия В докладе Кембриджскому философскому обще ству Максвелл сказал «Я считаю, что назболее важ ное значение для развития наших методом мышления молекулярные теории имеют потому, что они застав ляют делать различие жежду двумя методами позна ния, которые мы можем назвать динамическим и ста тистическим».

- ? 1 Назовите имя учёного, открывшего новый гип физического закона (статистический закон).
 - Что характеризует функция распределения молекул по скоростям, по проекциям скоростей?
 - Изобразите функции распределения молекул по скоростям, по проекциям скоростей для различных температур

- Какая скорость вазывается наиболее вероятной, средней арифметической?
- Выделите на графике распределения Масквелла область, соответствующую быстрым молекулам Поясните их «роль» в физических процессах

§ 4.7. ИЗМЕРЕНИЕ СКОРОСТЕЙ МОЛЕКУЛ ГАЗА

Основное уравнение молекулярно кинетической теории газов (4.4.9) было получено на основе модели идеально го газа При этом было сделано несколько упрощающих реальную картину предположений. Чтобы убедиться в допустимости сделанных предположении нужно проверить экспериментально вытекающие из уравнения (4.4.9) следствия Одним из главных следствий основ ного уравнения молекулярно кинетической теории является зависимость среднего квадрата скорости теплового движения молекул (микроскопическая харак теристика газа) от температуры (макроскопической характеристики состояния газа). Эту зависимость и можно проверить экспериментально.

Средняя скорость теплового движения молекул

Из сопоставления уравнения (4 4 9) с термодинамическим уравнением состояния идеального газа было получено выражение (4.5 5) для средней кинегической энергии поступательного движения молекул

$$E = \frac{m_0 \nu^2}{2} = \frac{3}{2} kT,$$

Отсюда средний квадрат скорости поступательного дви жения рявен

$$v^2 = \frac{3kT}{m_0}. (4.7.1)$$

Квадратный корень из этой величины называется средней квадратичной скоростью.

$$\bar{v} = \sqrt{\bar{v}^2} = \sqrt{\frac{3kT}{m_0}}$$
 (4.7.2)

Средняя квадратичная скорость мало отличается от наиболее вероятной скорости, определяемой выражением (4.6.9). Так как постоянная Больцмана равна отношению универсальной газовой постоянной к постоянной Авогадро $\left(k-\frac{R}{N_{\Lambda}}\right)$, а массу молекулы можно выразить чороз ее молярную массу $\left(m_0=\frac{M}{N_{\Lambda}}\right)$, то из формулы (4.7.2) получается

$$v = \sqrt{\frac{3RT}{M}}. ag{4.7.8}$$

Вычисленные по этой формуле скорости t для различных газов при t=0 °C ($T=273~{\rm K}$) приведены в таблице 1

Таблица 1

Газ	υ, M/c	l'as	D. 18/C
Водород Азот	1838 493	Кислород Углекислый газ	461 393

Как видно из таблицы, скорости молекул очень велики — порядка скорости артиллеряйских снарядов и несколько больше скорости звука в соответствующем газе. На первых порах такой результат вызвал замещательство среди физи ков. Ведь если скорости молекул столь велики, то как объяснить, например, что вапах духов, пролитых в компате, распространяется довольно медленно, должно пройти несколь ко секунд, чтобы запах распространился по всей комкате. Однако объяснить этот факт оказалось довольно проето. Молекулы газа, несмотря на свои малые размеры, непрерывно сталкиваются друг с другом Из-за большой скорости движения молекут число столкновений молекул воздуха в 1 с при нормальных атмосферных условиях достигает нескольких миллиардов. Средняя длина свободного пробега молекулы



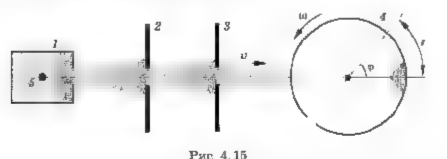
Puc 4.14

оказывается равной 10 ⁴—10 ⁵ см. Поэтому траектория каж дой молекулы представляет собой очень запутанную ломаную линию (рис. 4.14). Вольшие скорости молекула имеет на прямолинейных отрезках ломаной. Перемещение же молекулы в каком-тибо направлении в среднем невелико даже за время порядка нескольких секунд. При перемещении молекулы из точки А в точку В пройденный сю путь оказывается гораздо больше расстояния АВ.

Экспериментальное определение скоростей молекул

Опыты по определению скорости молекул доказали спра ведливость формулы (4 7 3) Один из опытов был осуществлен немецким физиком О. Штерном в 1920 г.

Скема опыта показана на рисунке 4.15. Прибор состоит из сосуда 1, системы диафрагм 2, 3 и цилиндра 4, вращающего ся с большой угловой скоростью се.



В сосуде 1 натянута тонкая платиновая проволочка 5, покрытая слоем серебра. По проволочке пропускают электрический ток. При прохождении тока слой серебра испаряется и сосуд заполняется газом из атомов серебра. Газ находится в равновесном состоянии при температуре T, которую можно измерить.

В стенке сосуда 1 имеется маленькое отверстие, через которое исбольшое количество атомов соребра выдетает на сосуда в пространство, где создан высокий вакуум. Здесь атомы практически не сталкиваются друг с другом.

С помощью диафрагм 2, 3 выделяется пучок атомов, ноправленный вдоль диаметра вращающегося цилиндра. В ци линдре имеется узкая щель. В момент, когда щель оказывается на пути пучка, небольшая порция атомов попадает



внутрь цилиндра и движется к его противоположной стенке. Расстояние, равное диаметру цилиндра D, эти атомы пролетают за время $\tau = \frac{D}{\bar{v}}$, где \bar{v} среднее значение скорости. За это время цилиндр повернется на угол $\phi = \omega \tau = \frac{\omega D}{\bar{v}}$. Если бы цилиндр был неподвижен, то ятомы осаждались бы на его внутренней поверхности прямо против щели. Но при вращении цилиндра атомы попадают на участок цилиндра, смещённый на расстояние $s = \frac{D\phi}{2} = \frac{\omega D^2}{2\bar{v}}$ от точки, лежащей на одном диаметре с щелью (см. рис. 4.15).

На внутренней поверхности цилиндра образуется след от осажденного серебра в виде темного пятна Толщина пятна пе всаде одинакова. На опредслённом участке толщина слоя серебра максимальна Измерив длину дуги s, соответствую щую наибольшей толщине слоя серебра, и зная диаметр цилиндра и его угловую скорость, можно определить среднюю скорость молекул по формуле

$$v = \frac{wD^2}{2s}.$$
 (4 7 4)

Согласие со значением средней квадратичной скорости, вычисленной по формуле (4 7 3), оказывается вполве удовлетворительным. Это служит экспериментальным доказательством справедливости формулы (4.7.3), а значит, и выражения (4 5 5), из которого следует, что средняя ки нетическая энергия прямо пропорциональна абсолютной температуре.

Измеряя толіцину пятна серебра в развых местах можно приблизительно подсчитать число атомов, скорости которых лежат в тех или иных интервалах. Таким образом осущест вляется опытная проверка максвелловского распределения молекут по скоростям. Согласие с энспериментом для распределения Максвелла также оказывается удовлетворительным,

Средняя скорость броуновской частицы

Формула (4.7 2) позволяет понять, почему интенсивность броуновского движения возрастает с повышением температуры жидкости и уменьшвется при уволичении массы части цы Ведь броуновская частица участвует в тепловом движе

нии молекул. Поэтому ее средняя кинетическая энергия так же определяется формулой (4–5–5), а средняя квадратичная скорость — формулой

$$v=\sqrt{\frac{3kT}{m_6}}\,,$$

где m_6 — масса броуновской частицы Если масса частицы велика, то средняя скорость ее движения кастолько мала, что движение частицы практически обнаружить нельзя

Скорость броуновской частицы в жидкости измерить непосредственно невозможно из за крайней нерегулярности броуновского движения

Средние скорости молекул превышают скорость звука и достигают сотен метров в 1 с. Эти скорости удалось измерить благодаря тому, что макроскопическому телу (цилиндру в опыте Штерна) можно сообщить столь больщую угловую скорость, что за время пролёта молекул внутри цилиндра он поворачивается на заметную величину

- ? 1 Сформулируйте главное следствие молекулярно кинетиче ской теорин.
 - Как рассчитать среднюю квадратичную скорость движения молекул?
 - Опишите опыт Штерна Почему в настоящее время существуют различные модификации опыта Штерна?

🖁 4.8. ВНУТРЕННЯЯ ЭНЕРГИЯ ИДЕАЛЬНОГО ГАЗА

При изучении тепловых явлений наряду с механической энергией тел вводится новый вид энергии внутренняя энергия Вычислить внутреннюю энергию идеального газа не составляет большого труда.

Наиболее прост по своим свойствам одноатомный газ, т. е газ, состоящий из отдельных атомов, а не молекул. Одноатомными являются инертные газы гелий, неон, аргон и др. Можно получить одноатомный (атомарный) водород, кислород и т. д. Однако такие газы будут неустойчивыми, так как три столкновсниях атомов образуются молекулы H_2 , O_2 и др.

Молекулы идеального газа не взаимодействуют друг с другом, кроме моментов непосредственного столкновения. По этому их средняя потенциальная энергия очень мала и вся эчергия представляет собой кинетическую энергию хаотического движения молекул. Это, конечно, справедли во, есля сосуд с газом покоится, т е газ как целое не дви жется (его дентр масс находится в покое). В этом случае упорядоченное движение отсутствует и механическая энергия газа равна нулю. Газ обладает энергией, которую называют в нут ренней.

Для вычисления внутренней энергии идеального одноватомного газа массой m нужно умножить среднюю энергию одного атома, выражаемую формулой (4 5 5), на число атомов Это число равно произведению количества вещества $\mathbf{v} = \frac{m}{M}$ на постоянную Авогадро N_A .

Умножая выражение (4.5 5) на $\frac{m}{M}N_{\rm A}$, получим внутреннюю энергию идеального одноатомного газа

$$U = \frac{8}{2} \frac{m}{M} RT. \tag{4.8.1}$$

Внутренняя эпергия идеального газа прямо пропорциональна его абсолютной температуре. От объема газа она не зависит Внутренняя энергия газа представляет собой среднюю кинетическую энергию всех его атомов

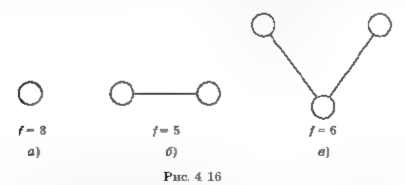
Если центр масс газа движется со скоростью ι_0 , то полная энергия газа равна сумме механической (кинетической) энергии $\frac{m v_0^2}{2}$ и внутренней энергии U

$$E = \frac{mv_0^2}{2} + \frac{3}{2} \frac{m}{M} RT. \tag{4.8.2}$$

Внутренняя энергия молекулярных газов

Внутренняя энергия одноатомного газа (4 8 1) это по существу средняя кинетическая энергия поступательного движения молекуль. В отличие от атомов молекулы, лишённые сферической симметрии, могут еще вращаться Поэтому наряду с кинетической энергией поступательного движения молекуты обладают и кинстической эпергией вращательного движения

В классической молекулярно кинетической теории атомы и молекулы рассматриваются как очень маленькие абсолютно твёрдые тела. Любое тело в классической механике характеризуется определенным числом степеней свобо числом независимых переменных (координат), од нозначно определяющих положение тела в пространстве. Соответственно число независимых движений, которые гело может совершать, также равно f. Атом можно рассматривать как однородный шарих с числом степеней свободы f = 3(рис. 4.16, а). Атом может совершать только поступательное движение по трём независимым взаимно перпендикулярным направлениям. Двухатомная молекула обладает осевой симметрией (рис. 4 16, б) в имеет пять степеней свободы Три стелени свободы соответствуют ее поступательному двивращательному вокруг двух осей, перпенди жению и две кулярных друг другу и оси симметрии (линии, соединяющей центры атомов в молекуле) Многовтомная молекула, подобно твердому телу произвольной формы, характеризуется шестью степенями свободы (рис. 4.16, в), наряду с поступательным движением молекула может совершать вращения вокруг трёх взаимно перпендикулярных осей



От числа степеней свободы молекул зависит внутрекняя энергия газа. Вследствие полной беспорядочности теплового движения ни один из видов движения молекулы не имеет преимущества перед другим. На каждую степень свободы, соответствующую поступательному или вращательному движению молекул, приходится одна и та же средняя кинетическая энергия. В этом состоит теорема о равномерном распределении кинетической энергии по степеням свободы (она строго доказывается в статистической механике).

Средняя кинетическая энергия поступательного движения молекул равна $\frac{3}{2}kT$ Поступательному движению соот ветствуют три степени свободы. Следовательно, средняя ки нетическая энергия E, приходящаяся на одну степень свободы, равна

$$E_0 = \frac{1}{2}kT. {4.8.3}$$

Если эту величину умножить на число степеней свободы и число молекул газа массой *m*, то получится внутренняя энергия произвольного идеального газа^{*}

$$U = \frac{1}{2} \frac{m}{M} RT. {4.8.4}$$

Эта формула отличается от формулы (4.8-1) для одноатомного газа заменой множителя 3 на множитель f

Внутренняя энергия идеального газа прямо пропорционально абсолютной температуре и не зависит от объ ема газа.

- Дайте определение понятия «внутренняя энергая идеального газа».
 - Поясните смысл фразы: «Внутренняя энергия функция состояния»
 - Как связана внутренняя энергия идеального газа с его абсолютной температурой?
 - Сформулируйте определение понятия «степень свободы»
 - Чем отличаются формулы для определения внутреняей энергин идеального газа и молекулярных газов?

§ 4.9. ПРИМЕРЫ РЕШЕНИЯ ЗАДАЧ

При решении задач на применение молекулярно кинети ческой теории идеального газа используются основное уравнение кинетической теории газов в форме (4.4.9) или (4.4.10) и вытекающие из него выражения для средней кинетической энергии молекул (4.5.5) и средней квадрагичной скорости (4.7.2) или (4.7.3) Значительное количество задач удобно решать, используи формулу (4.5.6), связывающую давление газа с концентрацией молекул и абсолютной температурой. Внутренняя энергня идеальных одноатомных газов (капример, инертных газов) вычисляется по формуле (4.8.1).

Задача 1

Чему равна масса газа, содержащегося в закрытом цилин дре вместимостью V=0.5 л, если давление газа $p=5\cdot 10^5$ Па, а средняя квадратичная скорость молекул p=500 м. с?

Решение. Согласно основному уравнению молекулярнокинетической теории

$$p = \frac{1}{3}m_0n \sigma^2 = \frac{1}{3}\rho \overline{v}^2,$$

где $\mathfrak c=m_0n$ плотность газа. Но $\mathfrak p=\frac{m}{V}$, где m масса газа $\mathbf a\,V$ — его объем. Поэтому

$$\rho = \frac{1}{3} \frac{m}{V} \iota^2$$

Откуда

$$m = \frac{3pV}{v^2} = 3 \cdot 10^{-3} \, \mathrm{Kr}.$$

Задача 2

В воздухе при t=27 °C взвещены пылинки сферической формы Радиус пылинок $r\simeq 10^{-8}$ м. Плотность вещества пылинок $\rho=1.3\cdot 10^{9}$ кг/м³. Определите средний квадраг скорости пылинок.

Решение. Пылинки принимают участие в броуновском движении. Средний квадрат скорости пылинки

$$v^{\tilde{z}} = \frac{3kT}{m_b}$$
,

где ma масса пылинки.

Следовательно,

$$v^2 = \frac{9kT}{4\pi r^2 \rho} \approx 2.3 \cdot 10^{-6} \, \text{M}^2/\text{e}^2$$

Задача 3

В сосуде находится 1 л воды при температуре 27 °C. Каким стало бы давление внутри сосуда, если бы силы взаимо действия между молекулами внезапно исчезли?

Решение. При исчезновении сил взаимодействия меж ду молекулами вода превратилась бы в идеальный газ. Давление можно найти по уравнению состояния идеального газа

$$p = \frac{m}{M} \, \frac{RT}{V} \approx 1370 \, \mathrm{arm}.$$

Задеча 4

Два сосуда, содержащих различные газы, соединены трубкой с краном. Давление газа в первом сосуде p_1 , а число молекул N_1 . Давление газа во втором сосуде p_2 , число молекул N_2 . Какое давление установится в сосудах, если открыть кран соединительной трубки? Температуру считать постоянной.

Решение Согласно формуле (4 5 6)

$$p_1 = a_1 kT \quad \text{if } p_2 = a_2 kT,$$

где

$$n_1 = \frac{N_1}{V_z}$$
 , $n_2 = \frac{N_2}{V_z}$

(здесь V_1 и V_2 — объёмы сосудов).

Следовательно,

$$p_1 V_1 = N_1 kT,$$

$$p_2 V_2 = N_2 kT$$

После того как кран будет открыт, давления выравняются и искомое давление согласно той же формуле (4.5.6) определится уравнением

$$p(V_1 + V_2) = (N_1 + N_2)kT$$
.

Подставляя сюда выражения для объемов из предыдущих формул, получим

$$p = \frac{p_1 p_2 (N + N_2)}{p_1 N_2 + p_2 N}.$$

Задача 5

Плотность газа в баллоне газополной электрической лампы $\rho=0.9$ кг м³. При горении лампы давление в ней возросло с $p_1=8\cdot 10^4$ Па до $p_2=1.1\cdot 10^5$ Па. На сколько увеличилась при этом оредняя квадратичная скорость молекул?

Решение. Плотность газа $\rho = m_0 n$, и основное уравнение молекулярно-кинетической теории можно записать в форме

$$p = \frac{1}{3}\rho \overline{v^2}.$$

Поэтому

$$\overline{\nu}_1 = \sqrt{\frac{3p_1}{\rho}} \;, \quad \overline{\nu}_2 = \sqrt{\frac{3p_2}{\rho}} \;,$$

откуда

$$v_2 - v_1 = \sqrt{\frac{3}{\rho}} (\sqrt{p_2} - \sqrt{p_1}) = 90 \text{ m/c}.$$

Упражнение 3

- При какой температуре молекулы кислорода имеют та кую же среднюю квадратичную скорость, что и молекулы азота при температуре 100 °C?
- 2. На стенку площадью S налетает поток молекул со средней скоростью в Число молекул, движущихся по направлению к стенке, в единице объема по, масса каждой молекулы то, Найдите действующую на стенку силу и давление, если молекулы движутся перпендикулярно стенке и удары молекул о стенку абсолютно неупругие.
- Какое давление на стенки сосуда производит водород, если число молекул в 1 см³ равно 4,1 • 10-8 и средняя квад ратичная скорость его молекул 2400 м с?
- Определите число молекул кислорода в 1 м³, если давление равно 77 кПа, а средняя квадратичная скорость его молекул 400 м/с.
- 5 Определите плотность газа, молекулы которого производят на стенки сосуда давление 1,6 · 10⁵ Па Средняя квад ратичная скорость молекул 800 м. с.
- Какова средняя квадратичная скорость молекул газа, который занимает объем 1,3 м³ при давлении 5·10⁴ Па? Масса газа 60 г
- 7. В цилиндре вместимостью 1,2 л содержится газ под давлением 10⁶ Па. Среднее значение кинетической энергин каждой молекулы равно 6 · 10⁻² Дж. Сколько молекул газа ваходится в цилиндре?
- 8. Сколько молекул воздуха выходит из комнаты объемом V_0 при вовышении температуры от T_1 до T_2 ? Атмосферное давление равно p_0 .

- 9. Плотность смеси азота и водорода при температуре $t=47~^{\circ}\mathrm{C}$ и давлении p=2 атм равна $\rho=0.3$ г л Найдите концентрации молекул азота и водорода в смеси.
- 10 Ампула объемом V = 1 см³, содержащая воздух при нормальных условиях, оставлена в космосе, где давление можно считать равным нулю. В ампуле проделано отверстие. Через какое время давление в ампуле станет равным нулю, если считать, что через отверстие каждую секунду выдетает 100 млн молекул?
- 11. При повышении температуры идеального газа на 150 К средняя квадратичная скорость его молекул возросла с 400 до 500 м/с. На сколько надо нагреть этот газ, чтобы увеличить средвюю квадратичную екорость его молекул от 500 до 600 м/с?
- 12 Изменится ли внутренняя энергия идеального газа при его изотермическом сжатии?
- 13 Одновтомный газ, находящийся при постоянном давлении $p=2\cdot 10^6$ Па в цилиндре под поршнем площадью $S=160~{\rm cm}^2$, нагревается так, что поршень перемещается на расстояние $\Delta h=15~{\rm cm}$. Найдите изменение внутренней энергии газа.
- на подкуме», «физическая модель», «модель прибора», «модель, собранная г помощью конструктора» (результат представыте в виде таблицы).

Выявите общее и различное в следующих объектах эмодель.

- Можно ли использовать распределение Максвелла для вели чин из другой области знанил (попример, экономика де нежная масса, социология количество людей и т. д.)?
- жежная масса, социология количество людей и т. д. г. 3. С помощью различных графических средств изобразите шкалу скоростей в живой и неживой природе
- Можно ли использовать термин «внутренняя энергия» для описания состояния человека? Ответ поясните

Глава 5

ЗАКОНЫ ТЕРМОДИНАМИКИ

Тепловые явления можно описывать с помощью величин (макроскопических параметров), регистрируемых та кими приборами как манометр и термометр. Эти при боры не реагируют на воздействие отдельных молекул. Теория тепловых процессов, в которой не учитывается молекулярное строение тел, называется термодинами кой. Об этом уже упоминалось в главе 1 В этой главе термодинамику мы будем изучать.

§ 5.1. РАБОТА В ТЕРМОДИНАМИКЕ

В главе 3 мы познакомились с различными процессами, при которых меняется состояние термодинамической състемы. У нас речь шла преимущественно об измене нии состояния идеального газа при изотермическом, изобарном и изохорном процессах.

Для дальнейшего рассмотрения термодинамических процессов нужно детально исследовать, в результате каких внешних воздействий может меняться состоя ние любой термодинамической системы. Имеется два существенно различных вида воздействий, которые приводят к изменению состояния системы т е к изменению термодинамических параметров давления р, объёма V, температуры T, характеризующих состоя ние Первый из них — это с в в р ш е н и в работы.

Работа в механике и термодинамике

В механике рассматривается движение макроскопических тел Работа определяется как произведение модулей силы и перемещения и косинуса угла между направлениями силы и перемещения Работа совершается при действии силы или нескольких сил на движущееся макроскопическое тело и равна наменению его кинетической энергии.

В термодинамике движение тела как целого не рассматри вается и речь идет о перемещении частей макроскопического тела друг относительно друга. При совершении работы меня ется объем тела, а его скорость остается равной нулю. Но скорости молекул тела, например газа, меняются. Поэтому меняется и температура тела

Причина состоит в следующем при упругих соударениях молекул с движущимся поршнем (для случая сжатия газа) их кинетическая энергия изменяется. Так, при движении навстречу молекулам поршень во время столкновений передаёт им часть своей механической энергии, в результате чего газ нагревается. Поршень действует подобно футболисту, встречающему летящий мяч ударом ноги и сообщающему мячу скорость, значительно большую той, которой он обла двл до удара*.

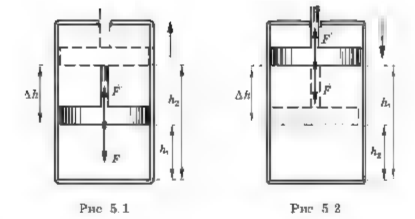
И наоборот, если газ расширяется, то после столквовения с удаляющимся поршнем скорости молекул уменьшаются, в результате чего газ охлаждается. Так же действует футбо лист чтобы уменьшить скорость летящего мяча или остановить его, нога футболиста движется от мяча, как бы уступая ему дорогу

Итак, при совершении работы в термодинамике меняется состояние макроскопических тел. меняется их объем и тем пература.

Вычисление работы

Вычислим работу в зависимости от изменения объема на примере газа в цилиндре под поршнем (рис 5.1). Проще всего значале вычислить не работу силы \vec{F} , действующей на газ со стороны внешнего тела (поршия), а работу, которую совершает сам газ, действуя на поршень с силой \vec{F} . Согласно третьему закону Ньютона $\vec{F} = -\vec{F}$

^{*} Задача об изменении скорости шарика при упругом соударении его е движущейся стенкой подробно рассмотрена в § 6.12 «Ме ханики» (задача 5).



Модуль силы, действующей со стороны газа на поршень, равен F'=pS, где p — давление газа, а S — площадь поверхности поршяя. Пусть газ расширяется, и поршень смещается в направлении силы на малое расстояние $\Delta h=h_2-h_1$. Если перемещение мало, го давление газа можно считать постоянным.

Работа газа разна

$$A = F' \Delta h = pS(h_2 - h_1) = p(Sh_2 - Sh_1).$$
 (5.1.1)

Эту работу можно выразить через изменение объема газа Начальный объем $V_1=Sh_1$, а конечный $V_2=Sh_2$ Поэтому

$$A = p(V_s - V_1) = p\Delta V_1$$
 (5.1.2)

где $\Delta V = V_{_{2}} - V_{_{1}}$ изменение объема газа.

При расширении газ совершает положительную работу, так как направления силы и перемещения поршия совпадают.

Если газ сжимается, то формула (5–1.2) для работы газа остается справедливой. Но теперь $V_2 \leq V_1$, и поэтому A < 0 (рис. 5–2)

Работа A, совершаемая внешними телами над газом, отличается от работы газа A' только знаком A = A', так как енла \vec{F} , действующая на газ, направлена против силы \vec{F}' , а перемещение остается тем же самым Поэтому работа внешних сил, действующих на газ, равна

$$A = A' = p\Delta V, \qquad (5.1.3)$$

Знак «минус» указывает, что при сжатии газа, когда $\Delta V = V_2 - V_1 < 0$, работа внешней силы положительва. Понятно,

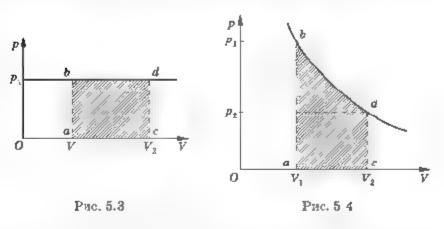
почему в эгом случае A>0: при сжатии газа направления силы и перемещения совпадают. При расширении газа, наоборот, работа внешних тел отрицательна (A<0), так как $\Delta V=V_2-V_1>0$. Теперь направления силы и перемещения противоположны

Выражения (5.1 2) и (5 1 3) справедливы не только при сжатии или расширении газа в цилиндре, но и при малом изменении объема любой системы Если процесс изобарный (р = const), то эти формулы можно применять и для больших изменений объема

Геометрическое истолкование работы

Работе газа A' для случая постоянного давления можно дать простое геометрическое истолкование.

Построим график зависимости давления газа от объёма (рис. 5-3). Здесь площадь прямоугольника abcd, ограниченная графиком ρ_1 — const, осью V и отрезками ab и cd, равными давлению газа, численяю равна работе (5.1.2).



В общем случае при произвольном изменении объема газа давление не остается неизменным Например, при изотермическом процессе оно убывает обратно пропорционально объему (рис 5 4). В этом случае для вычисления работы нужно общее изменение объёма разделить на малые части, вычислить элементарные (малые) работы, а потом все их сложить. Работа газа по прежнему будет численно равна площади фигуры, ограниченной графиком зависимости p от V, осью V и отрезками ab и cd, равными давлениям p_1 и p_2 в начальном и конечном состояниях.

Работа внешней силы, изменяющей объем газа на ΔV , равна $A=p\Delta V$ Работа симого газа $A'=A=p\Delta V$ где p-давление газа.

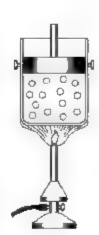
- ? 1. Дайте определение понятия «механическая работа»
 - 2. Как вычислить работу, совершаемую газом?
 - Поясните геометрический способ определения работы, совершаемой газом.
 - 4. Может ли работа в термодинамике принимать отрицательные значения? При каких условиях?

§ 5.2. КОЛИЧЕСТВО ТЕПЛОТЫ

При совершении работы происходит перемещение ма кроскопических тел, капример перемещение поршня при сжатии газа, рассмотренном в предыдущем параграфе При таком перемещении изменяется состояние газа Но изменить гостояние тела можно без совершения ра боты, простым ногреванием.

Состоявие газа в цилиндре будет меняться, если поршень закрепить и нагревать газ при помощи горелки (рис. 5.5). Объем газа при этом не меняется, но температура и давление увеличиваются В таких случаях говорят, что системе передано некоторое количество теплоты. Это есть второй способ изменения состояния тел

Термин «количество переданной теплоты», или, короче, «количество теплоты», возник в те времена, когда тепло рассматривалось как неуничтожимня жидкость теплород, способнав перетекать от тела с большей тем пературой к телу с меньшей температурой. Считалось, что чем больше в теле теплорода, тем выше его температура, а количество теплоты, переданной телу, понимали как количество перетекциего к нему теплорода.



Pac. 5.5

В действительности, как мы теперь хорошо знаем, ника кой неуничтожимой жидкости — теплорода — не существу ет Нагревание тела означает унеличение скоростей его моле кул. При взаимодействии медленных молекул холодной системы с более быстрыми молекулами горячей на границе

систем происходит выравнивание кинетических энергий мопекут. В результате скорости молекут холодной системы уведичиваются, а горячей — уменьшаются

Калориметрические опыты

Подобно тому как изобретение термометра позволило доть определение температуры, понятие количества теплоты при обрело точный смысл после изобретения к ал ори мет раприбора в котором можно наблюдать теплообмен между телами, изолированными от взаимодействия с окружающей средой.



Рис 5 6

Возьмем большой тонкостенный метал лический сосуд, имеющий форму стакана Этот стакая поставим на кусочки пробки внутрь другого, большего стакана так, что бы между стаканами оставался слой возду ка Сверху закроем оба сосуда крышкой (рис 5 б) Это несложное устройство и пред ставляет собой калориметр. Ок сконструи рован так, чтобы максямально уменьшить теплообмен содержимого внутрениего стакана с внешней средой

Нальем в калориметр воду, масса которой m_1 и температура t_2 , а затем добавим в него

воды массой m_2 и температурой t_2 Пусть t_2 t_1 В сосуде начиется теплообмен, и спустя некоторое время установится состояние теплового равновесия — обе порции воды примут одинаковую температуру t Очевидно, t_1 t_2

Изменение состояния обеих порций воды можно отнести за счет того, что первая порция получила некоторое количество теплоты, а вторая — его отдала. Часть теплоты будет передана стенкам самого калориметра. Но если его часса во много раз меньые масс m_1 и m_2 , то можно пренебречь нагревом сосуда, не допустив при этом большой ошибки.

Как видите, опыт крайне прост. Но понадобилось немало остроумия и настойчивости, чтобы с помощью этого и подобных ему опытов обнаружить сохранение новой, неизвестной ринее величины. Прежде всего было замечено, что для дин ных масс воды m_1 и m_2 при любых эначевиях начальных температур t_1 и t_2 выполняется замечательное по своей простоте равенство:

$$\frac{t-t}{t_2-t} = \frac{m_2}{m_1}. (5.2.1)$$

Причем заметьте, никто не знал, что должна существо вать какая вибо простая связь между изменениями темпера тур и массами. В нахождении подобных простых связей и заключается одна из сторон таланта ученого Располагая калориметром, вы сами вегко можете убедиться в справедливости равенства (5 2 1). Существечно, что формула (5 2.1) выполняется не только для воды, яо и для любой жидкости

Теперь усложним опыт. Вместо второй порции воды опустим в калориметр кусок железа массой m_2 , температура которого $t_2 \geq t_1$. С течением времени опять установится равно весное состояние. Но связь между температурами и массами будет иной. В правой части выражения (5.2.1) появится коэффициент b.

$$\frac{t - t_1}{t_2 - t} = k \frac{m_2}{m_1}. (5.2.2)$$

Этот коэффициент можно определить, измерив t и зная t_1 , t_2 , m_1 и m_2 . Его значение остаётся неизменным при любых массах и начальных температурах веществ. Но если взять вместо железа алюминий или вместо воды масло, то значение этого коэффициента будет другим. Отсюда можно сделать вывод, что конечная температура в калориметре зависит не только от масс m_1 и m_2 веществ, но еще от специфи ческих тепловых свойств самих веществ. Эту зависимость и характеризует коэффициент k

Так как для одинаковых веществ k=1, то этот коэффициент можно записать в виде отношения величин c_2 и c_4 , характеризующих тепловые свойства веществ (например. железа и воды). Наряду с отношением масс $\frac{m_2}{m_1}$ в правой части равенства (5.2.2) должно стоять отношение $\frac{c_2}{c_4}=k$.

Количество теплоты. Уравнение теплового баланса

Обозначим изменение температуры воды через $\Delta t_1 = t - t_1$, а изменение температуры железа через $\Delta t_2 = t - t_2$ ($\Delta t_2 \leq 0$, если $t_2 \geq t_1$). Тогда уравнение (5.2.2) можно записать в форме

$$\frac{\Delta t_1}{\Delta t_2} = \frac{c_2 m_2}{c_1 m_1},$$

 $\mathbf{u}_{\mathbf{I}\mathbf{I}\mathbf{N}}$

$$c_1 m_1 \Delta t_1 + c_2 m_2 \Delta t_2 = 0 ag{5.2.3}$$

Равенство (5.2.3) имеет характер закона сохранения. Сумма двух величин, одна из которых относится к первому телу, а другая — ко второму, всегда равна нулю независимо от масс тел, их температур и выбора пар тел. Воду и железо мы ведь выбрали произвольно

Назовем $Q_1=c_1m_1\Delta t_1$ количеством теплоты, полученным водой, а $Q_2=c_2m_2\Delta t_2$ — количеством теплоты, отданным железом. Тогда можно утверждать, что количество теплоты в калориметрических опытах сохраняется

$$Q_1 + Q_2 = 0, (5.2.4)$$

В равенстве (5.2.4) $Q_1 \ge 0$, так как $\Delta t_1 \ge 0$ (вода нагрелась от температуры t_1 до температуры $t \ge t_1$). Второе же слагаемое Q_2 отрицательно ($Q_2 \le 0$), так как $\Delta t_2 \le 0$

Таким образом, полученное телом количество теплоты положительно, а отданное отрицательно.

Количество теплоты, отданное одним телом, равно по модулю количеству теплоты, полученному другим телом Уравнение (5.2.4) называется уравнением теплового баланса

Итак, мы ввели новую величину количество теплоты:

$$Q = cm\Delta t. (5.2.5)$$

В общем случае теплообмен осуществляется между многими телами, и уравнение теплового баланса запишется так

$$Q_1 + Q_2 + Q_3 + \dots + Q_n = 0. (5.2.6)$$

Здесь $Q_1, Q_2, Q_3, \ldots, Q_n$ количества теплоты, полученные или отданные телами

Теплоёмкость

Выясния физический смысл величины с Если масса тела равна единице и температура меняется на единицу, то со гласно формуле (5 2 5) величина с численно равна количеству теплоты. Таким образом, постоянная с численно равна количеству теплоты, которое вужно сообщить единице массы вещества, чтобы изменить его температуру на 1 °C. Эту величину называют удельной теплоемкостью вещества. Она характеризует тепловые свойства веще-

ства. Количество теплоты, необходимое для увеличения температуры на 1 °C у тела произвольной массы, называют теплоем костью данного тела. Теплоёмкость одного моля вещества называют молярной теплоем костью.

В опытах по наблюдению теплосимена между телами, как мы видели, количество теплоты сохраняется. Именео на основе этого факта возникла теория теплорода, в которой тепло рассматривалось как неуничтожимая, невесомая жидкость. С точки эрения теории теплорода теплоемкость ана логична обычной емкости сосуда. Подобие тому как при переливании в сосуд некоторого количества жидкости уровень ее в сосуде повышается тем больше, чем меньше его по перечное сечение (его емкость), так сообщение телу данного количества теплоты тем больше увеличит его температуру, чем меньше теплоёмкость тела.

Для измерения переданного количества теплоты была введена специальная единина калория Под калорией понималось количество теплоты, которое нужно сообщить 1 г воды, чтобы увеличить его температуру на 1 °C Таким образом, удельную теплоемкость воды по определению принимали равной 1 кал (г·°C)

Калориметрические опыты позволяют определить удель ную теплоемкость любого вещества. Для этого нужно проследить за теплообменом исследуемого вещества с водой, удельная теплоёмкость которой с принята за единицу. Из уравнения (5.2.3) следует:

$$c_2 = \frac{c_1 m_1 (t - t_1)}{m_2 (t - t_2)}, \qquad (5.2.7)$$

Впоследствии (см. следующий параграф) прямыми опытами было доказано, что количество теплоты сохраняется только при определенных условиях. Открытие этого факта привело к гибели теорию теплорода. Но созданная во времена ее господства терминология, относящаяся к тепловым процессам, осталась.

Нагревание или охлаждение тела связано с передачей количества теплоты Q — ст\$t При калориметрических опытах количество теплоты сохраняется.

? 1 Дайта определение понятия «количество теплоты». Почему не существует понятия «количество работы»?

- Запишите уравнение теплового баланса в общем случае те глообмена между несколькими телами
- Что называют теплоемкостью тела; удельной теплоем костью, молярной теплоемкостью? Какое из этих понятий более общее?

§ 5.3. ЭКВИВАЛЕНТНОСТЬ КОЛИЧЕСТВА ТЕПЛОТЫ И РАБОТЫ

Исторический процесс изучения тепловых явлений, при ведини к формулировке закона сохранения энергии, был длительным и трудным До середины XIX в. развитие механики и теории тепловых явлений шло в основном независимо. Различны были методы исследования механических и тепловых явлении, способы измерения и единицы таких величин, как работи и количество теплоты.

Огромный прогресс в представлениях о природе тепло ты был достигнут тогда, когда было доказано, что при теплообмене сохраняется энергия, а не особое веще ство — теплород.

Нагревание тела, как показали эксперименты, может происходить без сообщения ему какого-либо количества теплоты, а только за счет совершения работы. Убедиться в этом нетрудно. Возьмите обыкновенную резинку и энергично потрите ею о стол. Приложив после этого резинку и щеке, вы обнаружите, что она нагрелась

В больших масштабах наблюдал подобное явление еще в 1798 г. В Румфорд При сверлении пушечного ствола, которое производили с помощью лошадей, вращавших большое тупое сверло, Румфорд успевал вскипятить поставлен ный на ствол котел с водой Румфорд предположил, что вода нагревается в процессе совершаемой гри сверлении работы.

Известно, что без смазки, уменьцающей трение, работа сил трения приводит к такому нагреванию, что плавятся подшипники (например, у коленчатого вала автомобиля) В современных быстрорежущих сверлильных и токараых станках нагрев сверл и резцов настолько велик, что для их охлаждения применяют специальные жидкости

С помощью трения сухих нусочков дерева можно добыть оговь, т. е. нагреть дерево до температуры, превышающей температуру его воспламенения. Это умело использовали первобытные люди

Перечисленные выше и подобные им многочисленные опыты показали, что количество теплоты сохраняется толь ко при теплообмене, когда не совершается работа. Количе ство теплоты не является неуничтожимой и несотворимой жидкостью, оно представляет собой величину, родственную работе. Одинаковое повышение температуры тела может быть вызвано как передачей некоторого количества теплоты Q, так и совершением определенной работы A. Но работа в механике равна наменению энергии системы. Поэтому количество теплоты, как и работу, надо считать мерой из менения энергии системы и выражать ее в тех же едини цах, что и работу, т. е в джоулях

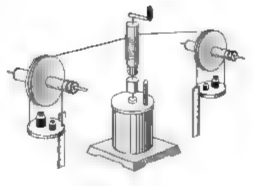
Опыты Джоуля

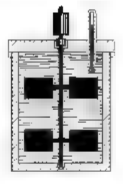
Первые точные опыты доказывающие эквивалентность количества теплоты, переданного телу, и работы, были выполнены английским ученым Д. Джоулем в середине XIX в

Интерес к проблеме впервые возник у Джоуля из знаком ства с электрическими двигателями, которые только что были изобретены Джоуль был человеком весьма практического склада ума, и его увлекла идея создать вечный источник энергии Он ваготовил вольтову батарею, запустил от нее примитивный электродвигатель собственной конструкции и увидел, что получить нечто из ничего не удается: цинк в батарее съедался и замена его обходилась довольно дорого (Позже Джоуль доказал, к своему собственному удоволь ствию, что прокормить лошадь всегда дешевле, чем менять цинк в батареях, так что лошадь никогда не будет вытеснена электродвигателем) Это побудило Джоуля исследовать связь



Джоуль Джеймс Прескотт (1818 1889) — выдающийся английский физик, один из первооткрывателей закона сохранения энергии Джоуль первым осуществил очень точные измерения механического эквивалента теплоты Наряду с Э Х Ленцем уста новил закон для определения коли чества теплоты, выделяемой электрическим током (заков Джоуля—Ленда)





Puc. 5.7

Рис 5.8

между теплотой и эксргией всех видов, и он решил выяс нить, существует ли точное количественное соотношение между теплотой и механической энергией.

Джоуль провёл много различных экспериментов В одном из них он измерял увеличение температуры ртути в квлориметре при вращении лопастей, которые приводились в дви жение опускающимися грузами (рис. 5.7). В начале и конце опыта грузы, лопасти и ртуть в калориметре (рис. 5.8) находились в покое, так что их кинетическая энергая за время опыта не менялась. Зная работу, совершаемую грузами при движении*, и измеряя увеличение температуры при трении попастей о ртуть. Джоуль пришел к следующему результату при совершении работы 4.2 Дж происходит такое же повы шение температуры, как и при сообщении телу количества теплоты, равного 1 кал.

Механический эквивалент теплоты

Многочисленные последующие опыты самого Джоуля и других ученых подтвердили сделавный вывод. Было экспериментально доказано, что калория есть не что иное, как тепловая одиница энергин Величина 4,2 Дж кал (или, гочнее 4,1868 Дж, кал) получила вазвание механического эквивалента теплоты: это переводной множитель из тепловых единиц в механические**.

- * Эта работа в условиях опыта Джоуля равиялась наменению по тенциальной энергии грузов при движении их вниз.
- ** Д Джоуль получил значение 4,155 Дж кал Столетний опыт усовершенствования техники измерений улучшил результат Джоуля менее чем на 1% Измерения Джоуля была выполнены с завид ной точностью.

В СИ количество теплоты выражают в джоулях, а удельную теплоемкость в джоулях на килограммкельвин. Для воды удельная теплоемкость примерно рав на 4190 Дж/(кг·К).

Количество переданной теплоты оказалось эквивалентным работе: механический эквивалент теплоты 4,2 Дж/кал.

- ? 1 Перечислите способы изменения внутренней энергии тела.
 - Опишите опыты Джоуля Какой вклад результаты этих исследований внесли в развитие термодинамики?
 - Поясните смысл понятия «механический эквивалент теплоты»
 - 4. Почему в диетологии энергетическую ценность продуктов пранято обозначать в калориях, а не в джоулях?

§ 5.4. ЗАКОН СОХРАНЕНИЯ ЭНЕРГИИ ВНУТРЕННЯЯ ЭНЕРГИЯ

На основании опытов Джоуля и бесчисленного множества других наблюдений, путём обобщения опытных фактов был сформулирован один из наиболее фундаментальных законов физики— закон сохранения энергии.

Закон сохранения энергии

Опыты Джоуля и других ученых убедительно доказали, что механическая энергия никогда не пропадает бесследно Опускаются гири, вращающие допасти в сосуде с ртутью, и температура ртути повышается на строго определенное число градусов. Падает молот на кусок свинда, и свинец нагревается вполне определенным образом

Бъл сделан вывод энергия в грироде не возникает на ничего и не исчезает: количество энергии неизменно. Она только переходит из одной формы в другую.

Вакон сохранения энергии управляет всеми явлениями в природе и связывает их воедино. Он выполняется всегда: не известно ни одного случая, когда бы он был нарушен.

Если в механике закон сохранения был получен из законов Ньютона то общий закон сохранения энергии, включа ющий все ее формы, является отытным (эмпирическим) законом. Он был открыт в середине XIX в немецким ученым Р. Майером*, английским учёным Д. Джоулем и получил наиболее полную формулировку в трудах немецкого ученого Г. Гельмгольца.

Внутренняя энергия

Все макроскопические тела наряду с механической энергией обладают еще энергией, зависящей от внутреннего состояния тел. Эту энергию называют внутренней. Открытие закона сохранения энергии оказалось возможным лишь после того, как было доказано существование внутренней энергии

При нагревание ртути в опытах Джоуля ее внутренняя энергия увеличивалась за счет уменьшения механической энергии опускающихся гирь. При работе паровой турбины, наоборот, механическая энергия появляется в результате уменьшения вгутренней энергии пара.

Наблюдать превращение внутренней элергии в механиче скую можно на простом опыте Если нагревать воду в пробирке, то внутренняя энергия воды начнет возрастать Вода



Майер Юлиус Роберт (1814—1878) немецкий врач и замечательный физик Майер фактически впервые четко сформулировал закон сохранения энергии и вычислил механический аквивалент теплоты на основе сравне иля теплоёмкостей галов при постоянном давлении и постоянном объеме. Илеи Майера не сразу были поняты и признавы современвиками, а в дальнейшем оспаривался приоритет его от крытия Это навесло ему тяжелую психологическую травму

* Во время пребывания в тропиках (остров Ява) в качестве судо вого враза Майер при эпидемии легочных заболеваний лечил моря ков обычным в то время методом обильным кровопусканием из всим руги. Он обратил внимание на то, что двет венозной крови значительно светлее, чем при плавании в севервых широтах. Её можно спутать с артериальной. Между разностью температур тела и окружающей среды и степенью окисления крови существовала очевидная связь. Отсюда Майер сделал вывод о связи между потреблением пищи и образованием теплоты в организме.

закипит, и давление пара увеличится настолько, что пробка будет выбита Кинетическая энергия пробки увеличилась за счет внутренней энергии пара. Расширяясь, водяной пар совершает работу и охлаждается Его внутренняя энергия при этом уменьшается

С точки зрения молекулярно кинетической теории внутрения энергия макроскопического тела равва сумме кинетических энергий хаотического движения всех молекул (или атомов) относительно центра масс тела* и потенциальных энергий взаимодействия всех молекул друг с другом (но не с молекулами других тел). Кроме того, во внутреннюю энергию входит энергия движения и взаимодействия частиц, слагающих атомы и молекулы. Но при не слишком больших температурах эта энергия остается неизменной

У идеального газа вся внутренняя энергия представляет собой кинстическую энергию теплового движения его моле кул (см. § 4 8)



Гельмгольц Герман Людвиг Фердинаяд (1821—1894) выдающийся немецкий физик, математик и физиолог В 1847 г. в работе «О сохранении силы» Гельмгольц впервые математи чески обосновал закон сохранения энергии Провнализировав большинство известных в то время физических явлений, он показал его всеобщность Широко известны труды Гельмгольца по термодинамика, электродина мике, гидродивамике в физиологической акустике. Он впервые указал на колебательный карактер разряда лейденской банки (конденсатора), по его предложению Г. Герц произвел опыты по обнаружению электромагинтных воли Гельмгольц первым измерил скорость распространения импульса возбуждения в вервах, построил модель уха и развил теорию цветового зрения

^{*} Кинетическая энергия молекул при упорядоченном перемещении их вместе с телом представляет собой механическую кинетическую энергию тела

Зависимость внутренней энергии от макроскопических параметров

Вычислить внутреннюю энергию тела или ее изменевие, учитывая движение отдельных молекул и их положение друг относительно друга, практически невозможно из-за огромного числа молекул в макроскопических телах. Необходимо поэтому уметь определять среднее значение внутренней энергии и ее изменение в зависимости от макроскопических пара метров, которые можно непосредственно измерять.

Мы установили, что внутренняя энергия идеального газа зависит от одного параметра — температуры. От объема внутренняя энергия идеального газа не зависит потому, что по тенциальная энергия взаимодействия его молекул считается разной нулю.

У реальных газов, жидкостей и твёрдых тел средняя потенциальная знергия взаимодействия молекул не равна нулю. Правда, для реальных газов она много меньше сред ней кинетической энергии, но для твердых и жидких тел сравнима с кинетической Средняя потеяциальная энергия взаимодействия молекул зависит от объема вещества, так как при изменении объема меняется среднее расстояние между молекулами. Следовательно, внутренняя энергия в общем случае наряду с температурой Т зависит еще и от объема V.

Так как значения макроскопических параметров T, V и других однозначно определяют состояние тел, то, следовательно, они определяют и внутреннюю энергию макроскопических тел

Внутренняя энергия *U* макроскопических гел однозначно определяется параметрами, характеризующими состояния этих тел

$$U = U(T, Y).$$

Но обратное несправедливо Одной и той же внутренней энергии могут соответствовать различные состояния Так, после того как в калориметр с водой положен нагретый кусок железа, состояние системы «вода железо» изменится: вода нагреется, а железо остынет Однако внутренняя энер гия всей системы не изменится, так как энергия не поступа ет извие от окружающих тел и не передается им

Макроскопические тела наряду с мезанической энерги ей обладают внутренней энергией В термодинамике внутренняя энергия определяется макроскопическими параметрами T, V и др.

- ? 1. Сформулируйте закон сохранения механической энергии, закон сохранения энергии Почему закон сохранения энергии является эмпирическим законом? Каким образом был получен закон сохранения механической энергии?
 - Какова роль внутренней энергии в открытии закона сохранения энергии?
 - Поясните молекулярно кинетический смысл внутренней энергии макроскопического тела От каких макроскопиче ских параметров зависит внутренняя энергия тела?

§ 5.5. ПЕРВЫЙ ЗАКОН ТЕРМОДИНАМИКИ

Первый закон термодинамики это закон сохранения энергии, распространённый на тепловые явления. Он по казывает, от каких причин зависит изменение внутренней энергии Этот великий закон прост.

Первый закон термодинамики

В механике было доказано, что если между телами действуют силы, зависящие только от расстояния, то при переходе системы тел из начального состояния 1 в конечное 2 изменение энергии равно работе внешних сил

$$\Delta E = E_1 - E_1 = A.$$
 (5.5.1)

Энергия E = однозначная функция состояная системы, она зависит от екоростей тел и их расположения

После гого как мы выяснили, что наряду с механической энергией тела обладают еще и внутренней энергией, которая может меняться не только при совершении работы, но и при теплопередаче, закон сохранения (5.5.1) можно обобщить на тепловые процессы

Изменение полной энергии (механической E и внутренней U) при переходе системы из начального состояния I в конечное 2 равно сумме работы внешних сил и количества теплоты, переданного системе:

$$(E_2 + U_2)$$
 $(E_1 + U_1) = A + Q.$ (5.5.2)

В теории тепловых явлений обычно рассматривают тела, положение центра масс которых изменяется незначительно. В этом случае механическая энергия практически не меняется: $E_1 = E_1$

Считая механическую энергию неизменной, мы можем первый заков термодинамики сформулировать следующим образом: Изменение внутренней энергии системы при переходе её из одного состояния в другое равно сумме работы внешних сил и количества теплоты, переданного системе:

$$\Delta U = A + Q \tag{5.5 3}$$

н не зависит от способа, которым осуществляется этот переход.

Первый закон термодинамики связывает изменевие внутренней энергии с изменением макроскопических параметров V и T, так как через изменение этих параметров выражается работа и количество теплоты. Внутренняя энергия определяется первым законом с точностью до произвольной постоинной, так как уравнение (5 5.3) позволяет определить изменение внутренней энергии, но не саму энергию.

Часто вместо работы A внешних тел над системой расскатривают работу A системы над внешними телами. Учитывая, что A' = A (см. § 5.1), первый закон термодинамики в форме (5.5.3) можно переписать так:

$$Q = \Delta U + A'. \tag{5.5.4}$$

Количество теплоты, переданное системе, идет на изменение ее внутренней экергии и на совершение системой работы над внешними телами.

Суть первого закона термодинамики

Самое пристальное внимание надо обратить на следующее. Сама формула (5.5.3) это ещё не закон природы (не первый закон термодинамики), это лишь определение того, что понимается под внутренней энергией (точнее, под изменением внутренней энергии) Вычислять мы можем работу и количество теплоты соответственно по формулам (5.1.3) и (5.2.5), но не непосредственно внутреннюю энергию. Суть эскона в утверждении изменение внутренной энергию. Суть эскона в утверждении изменение внутренней энергии и сонечным состояниями и конечным состояниями системы. Это означает, что внутренняя энергия — однозначная функция состояния системы (с точностью до произвольной постоянной) и в замкнутой си стеме сохраняется

Невозможность создания вечного двигателя

Задолго до открытия закона сохранения энергии Фран цузская академия наук приняла в 1775 г. решение не рассматривать проектов вечных двигателей первого рода (от лат. perpetuum mobile — вечно движущееся). Впоследствии подобные решения были приняты ведущими научными учреждениями других стран.

Под вечным двигателем первого рода понимают устрой ство, которое могло бы совершать неограниченное количе ство работы без затраты топлива или каких-либо других материалов. Теперь можно сказать — без затраты энергии

Проектов такого рода двигателей было создаво великое множество. Продолжают их придумывать несведущие люди и сейчас. Многие из этих проектов были остроумны, и дале ко не сразу можно сказать, что же конкретно мещает рабо тать предлагаемым устройствам (Убедиться в этом вы може те, попробовав решить задачу 12 из упражвения 4.) Но все они обладали и обладают общим свойством: не действуют вечно. Именно это и привело ученых всего мира к уверенности, что дело здесь не в несовершенстве отдельных конструк ций, а в некой общей закономерности природы

Согласно первому закону термодинамики, если к системе не поступает теплота (Q=0), то работа A в соответствии с ураннением (5.5 4) может быть совершена только за счет убыли внутренней энергии: $A=\Delta U$. После того как запас энергии окажется исчерпанным, двигатель переставет работать

В случае изолированной системы над ней не совершается работа (A=0), и она не обменивается теплотой с окружающими телами (Q=0). Согласно первому закону термодина мики в этом случае $\Delta U - U_2 - U = 0$, или $U_1 - U_2$. Внутрен нял энергия изолированной системы остаётся неизменной (сохраняется).

Работа и количество теплоты характеристики процесса изменения энергик

В данном состоянии система неегда обладает определен ной внутренней энергией. Но нельзя говорить, что в системе содержится определённое количество теплоты или ра боты Как работа, так и количество теплоты являются величинами характеризующими изменение энергии системы в результате того или иного процесса.

Внутренняя энергия системы может измениться одинако во нак за счет совершения системой работы, так и за счет передачи окружающим телам какого-то количества теплоты. Например, напретый газ и цилиндре может уменьщить (ною энергию остывая, без совершения работы. Но он может потерять точно такую же энергию, перемещая поршень, без отдачи теплоты окружающим телам. Для этого стенки цилиндра и поршень должны быть теплонепровицаемыми.

В дальнейшем на протяжении всего курса физики мы бу дем знакомиться с различными другими формами энергии, способами их превращения и передачи

Существует однозначная функция состояния внутренняя экергия. Её изменение определяется начальным и конечным состояниями системы и не зависит от способа, каким осуществляется переход из одного состояния в другое

- Сформулируйте первый закон термодинамики Поясните его физический смысл
 - Возможен ли процесс, в котором сообщение системе некоторого количества теплоты не приводит к повышению ее температуры?
 - Покажите, что из первого закона термодинамики следует невозможность вечного двигателя первого рода
 - Почему работа и количество теплоты не являются функциями состояния?

§ 5.6. ТЕПЛОЁМКОСТИ ГАЗА ПРИ ПОСТОЯННОМ ОБЪЁМЕ И ПОСТОЯННОМ ДАВЛЕНИИ

При введении понятия теплоемкости мы не обращали внимание на одно существенное обстоятельство, теплоемкости зависят не только от свойств вещества, но и от процесса, при котором осуществляется теплопередача.

Если нагревать тело при постоянном давлении, то оно будет расширяться и совершать работу. Для нагревания тела на 1 К при постоянном давлении ему нужно передать боль шее количество теплоты, чем при таком же нагревании при постоянном объёме.

Жадкие и твердые тела расширяются при нагревании незначительно, и их теплоемкости при лостоянном объеме и постоянном давлении мало различаются. Но для газов это различие существенно С помощью первого закона термоди намики можно найти связь между теплоёмкостями газа при постоянном объеме и постоянном давлении

Теплоёмкость газа при постоянном объёме

Найдем молярную теплоёмкость газа при постоянном объеме Согласно определению теплоёмкости

$$C = \frac{Q}{\Delta T}$$
,

где ΔT — изменение температуры. Если процесс происходит при постоянном объеме, то эту теплоемкость обозначим через C_V . Тогда

 $Q_V = C_V \Delta T. \tag{5.6.1}$

При достоянном объёме работа не совершается Поэтому первый закон термодинамики запишется так:

$$C_{V}\Delta T = \Delta U, \qquad (5.6.2)$$

Изменение звергии одного моля достаточно разреженного (идеального) одноатомного газа равно $\Delta U = \frac{3}{2} \, R \Delta T$ (см. § 4.8) Следовательно, молярная теплоемкость при постоянном объеме одноатомного газа равна

$$C_{\nu} = R. \tag{5.6.3}$$

Теплоёмкость газа при постоянном давлении

Согласно определению теплоемкости при постоянном давлении C_a

$$Q_p = C_p \Delta T. \tag{5.6.4}$$

Работа, которую совершит 1 моль идеального газа, расширяющегося при постоянном давлении, равна

$$A' = R \triangle T^*. \tag{5.6.5}$$

Это следует из выражения для работы газа при ностоян ном давлении $A = p\Delta V$ и уравнения состояния (для одного моля) идеального газа pV = RT.

Внутренняя энергия идеального газа от объема не зави сит. Поэтому и при постоянном давлении изменевие внутренней энергия $\Delta U = C_V \Delta T$, как и при постоянном объеме. Применяя первый закон термодинамики, получим

$$C_{\nu}\Delta T = C_{\nu}\Delta T + R\Delta T. \tag{5.6.6}$$

^{*} Из формулы (5 6 5) видно, что универсальная газовая посто янная численно равна работе, которую совершает 1 моль идеального газа при постоянном давлении, если температура его увеличива ется на 1 К

Следовательно, молярные теплоемкости идеального газа

$$C_{R} = C_{V} + R,$$
 (5.6.7)

Впервые эта формула была получена Р Майером и носит его имя.

В случае идеального одноатомного газа

$$C_p = \frac{3}{2}R + R = \frac{5}{2}R.$$
 (5.6.8)

Теплоёмкость идеального газа при изотермическом процессе

Можно формально ввести понятие теплоёмкости и при изотермическом процессе. Так как при этом процессе внутренняя энергия идеального газа не меняется, какое бы количество теплоты ему ни было передано, то теплоемкость бесконечна.

Молярная теплоёмкость идеального газа при постоян ном давлении больше теплоёмкости при постоянном объёме на величину универсальной газовой постоян ной R.

- Рассчитайте теплоемкость газа при постоянном объеме, постоянном данлении
 - Почему молярная теплоёмкость при изобарном процессе больще модирной теплоемкости при изохорном процессе?
 - 3. При каком изопроцессе теплоемкость бесконечия?

§ 5.7. АДИАБАТНЫЙ ПРОЦЕСС

Мы рассмотрели изотермический изобарных и изохорный процессы. После ознакомления с первым законом термодинамики появляется возможность изучить еще один процесс — это процесс, протекающий в системе при отсутствии теплообмена с окружающими тела ми (Но работу над окружающими телами системи может совершать.)

Процесс а теплонзолированной системе вазывают ади абатным.



При адиабатном процессе Q=0 и согласно закову (5.5.3) изменение внутренней знергии происходит только за счёт совершения работы:

$$\Delta U = A. \tag{5.7.1}$$

Конечно, нельзя окружить систему оболочкой, абсолютно исключающей теплообмев. Но в ряде случаев реальные процессы очень близки и адиабатным Существуют оболочки, обладающие малой теплопроводностью, например двойные стекки с вакуумом между ними. Так изготовляются термосы

Процесс можно считать аднабатным даже без теплоизолирующей оболочки, если он происходит достаточно быстро, т е так, чтобы за время процесса не происходило заметного теплообмена между системой и окружающими телами.

Согласно выражению (5.7.1) при совершении няд системой положительной работы, например при сжатии газа, внутренняя энергия его увеличивается, газ нагревается. Наоборот, при расширении газ сам совершает положительную работу (A > 0), но A < 0 и внутренняя энергия его уменьшается; газ охлаждается.

Зависимость давления гоза от его объема при аднабатном процессе изображается кривой, называемой ад и абатой (рис. 59). Адиабата обязательно идет круче изотермы. Ведь при аднабатном процессе давление газа уменьшается не только за счет увеличения объема, как при изотермическом процессе, но и за счет уменьшения его температуры.

Адиабатные процессы пироко используются в технике Они играют немалую роль в природе.

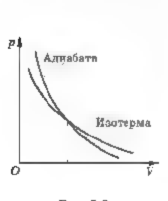
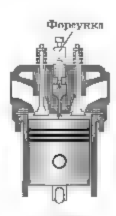


Рис 59



Pur 5 10

Нагревание воздуха при быстром сжатия нашло применение в двигателях Дизеля. В этих двагателях отсутствуют системы приготовления и зажигания горючей смеси, веобходимые для обычных бензиновых двигателей вкутреннего сгорания. В цилиндр васасывается не горючая сиесь, а атмосферный воздух. К ковцу гакта сжатия в цилиндр с помощью специальной форсувки впрыскивается жидкое топливо (рис. 5.10). К этому моменту температура сжатого воздуха так велика, что горючее воспламеняется.

Так как в двигателе Дизеля сжимается не горючая смесь, а воздух, то степень сжатия у этого двигателя больше, а значит, коэффициент полезкого действия (КПД) двигателей Дизеля выше, чем у обычных двигателей внутреннего сгорания Кроме того, они могут работать на более дешёвом низкосортном топливе Есть, однако, у двигателя Дизеля и ведостатки необходимость высоких степеней сжатия и большое рабочее давление делают эти двигатели массивными и вследствие этого более инерционными они медленнее набирают мощность. Двигатели Дизеля более сложны в изготовлении и эксплуатации, тем не менее они постепенно вытесняют обычные бензиновые двигатели, используемые в автомобилях.

Охлаждение газа при аднабатном расширении происходит в грандиозных масштабах в атмосфере Земли. Нагретый воздух поднимается вверх и пасширается, так как атмосферное давление падает с высотой Это расширение сопровождается значительным охлаждением. В результате водяные пары конденсируются и образуются облака.

Теплообмен в замкнутой системе

Если система не только не обменивается теплотой с окру жающами телами, но и не совершает работы, то она является замкнутой. Внутренняя энергия системы в этом случае не меняется. Но внутри неё могут происходить процесты, в частности теплообмен между телами системы, если температуры их различны. Именно такие процессы происходят в калориметре, если можно пренебречь теплообменом содержимого калориметра с окружающими телами.

При теплообмене между гелами не совершвется работы. Поэтому изменение энергии любого тела внутри калори метра равно количеству теплоты, полученной или отданной этим телом до наступления теплового равновесия внутри системы: $\Delta U = Q$ Складывая подобные выражения для всех тел системы и учитывая, что суммарная внутренняя энергия





не меняется ($\Delta U = \Delta U_1 + \Delta U_2 + \Delta U_3 + \ldots = 0$), получим уравнение

$$Q_1 + Q_2 + Q_3 + \dots = 0. (5.7.2)$$

Это и есть уравнение теплового баланса, которое было получено в § 5.2. Но там оно появилось как результат обобщения опытных данных по калориметрическим экспериментам. Теперь же мы его получили в качестве одного из след ствий первого закона термодинамики

Процесс в системе можно считать адиабатным если он протекает достаточно быстро и за это время не проис ходит заметного теплообмена между системой и окру жающими телами. Тание процессы широко распростра нены в природе и используются в технике

- При каких условиях реальные процессы можно считать ади абатными?
 - Верно ли, что при аднабатном расширении газ совершит меньщую работу, чем при изотермическом (изменения объема и начальные условия в обоих процессах одинаковы)?

§ 5.8. НЕОБРАТИМОСТЬ ПРОЦЕССОВ В ПРИРОДЕ

Закон сохранения энергии утверждает, что количе ство энергии при любых ее превращениях остаётся не изменным. Но он ничего не говорит о том, какие энерге тические превращения возможны. Между тем многие процессы, вполне допустимые с точки эрения закона со хранения энергии, никогда не протекают в действи тельности.

Нагретые тела сами собой остывают, передавая свою энер гию более холодным окружающим телам. Обратный процесс передачи теплоты от холодного тела к горячему не противо-

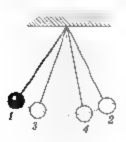


Рис. 5 11

речит закону сохранения энергии, но на самом деле не происходит

Другой пример. Колебавия маятника, выведенного из положения равновесия, затухают (рис 5.11; I, 2, 3, 4 — носледовательные положения маятника при максимальных отклонениях от положения равновесия). За счет работы сил трения ме ханическая энергия убывает, а тем пература маятника и окружающего воздуха слегка повыша ется. Эмергетически допустим и обратный процесс, когда амплитуда колебаний маятника увеличивается за счет ох лаждения самого маятника и окружающей среды. Но такой процесс никогда не наблюдался. Механическая энергия са мопроизвольно переходит во внугреннюю, но не наоборот При этом упорядоченное движение тела как целого превра щается в неупорядоченное тепловое движение слагающих его молекул.

Число подобных примеров можно увеличить практически неограниченно. Все они говорят о том, что процессы в приро де имеют определенную направленность никак не опраженную в первом законе термодинамики. Все процессы в природе протекают только в одном определенном направлении самопроизвольно они протекать не могут Все процессы в природе необратимы, и са мые трягические из них — старение и смерть организмов.

Уточним понятие необратимого процесса Необратимым процессом может быть назван такой процесс, обратамй которому может протекать голько как одно из звеньев более сложного процесса. Так, в примере с мантинком можно вновь увеличить амплитуту колебаний мантинка, полтолк нув его рукой. Но это увеличение амплитуды возникает не само собой, а становится вызможным в результате более сложного процесса, включающего толчок рукой. Можно в принципе перевести теплоту от колодного тела к горячему, но для этого нужия келодильная установка, потребляю цая внергию, и т д

Математически необратимость механических процессов выражается в том, что уравнения дважения макроскопических тет изменяются с изменением дважения макроскопических тет изменяются с изменением двака временя. Они, как говорят, не январинитны гры преобразования $t \to t$. Уси тре ние не меняет знака при $t \to t$. Силы, зависящие от расстол ний, также не меняют знака. Зник при замене t на t меняет ся у скорости. Именно поэтому при совершении работы сила ми трегия, завися цими от скорости, кижетическая энергия тела необратимо переходит во внутренною.

Хорсшей иллюстрацией необратимости явлений в природе служит просмотр кинофильма в обратном направлении Например, падение хрустальной вазы со стола будет высля деть следующим образом. Лежащие на полу осколки вазы устремляются друг к другу и, соединяясь, образуют целую вазу. Затем ваза возносится вверх и вот уже спохойно стоит на столе. То, что мы видим на экране, могло бы происходить в действительности, если бы процессы можно было обратить Нелепость происходящего проистекает из того, что мы привыкли к определенной направленности процессов и не допускаем возможности их обратного течения. А ведь такой процесс, как восстановление вазы из осколков, не противо речит ни закому сохранения энергии, ни законам механики, ни вообще каким-либо законам, кроме второго закона термодинамики, который мы сформулируем в следующем параграфе.

Процессы в природе необратимы. Наиболее типичными необратимыми процессами являются

- переход теплоты от горячего тела к холодному;
- 2) переход механической энергии во вкутреннюю.
- ? Какие процессы называют необратимыми? Приведите при меры необратимых процессов.

§ 5.9. ВТОРОЙ ЗАКОН ТЕРМОДИНАМИКИ

Второй закон термодинамики указывает направление возможных энергетических превращений и тем симым выражает необратимость процессов в природе Он был установлен путём непосредственного обобщения опыт ных фактов

Есть несколько формулировок второго закона термодинамики, которые, несмотря на внешнее различие, выражают в сущности одно и то же и поэтому равкоценны Немецкий ученый Р Клаузиус сформулировал этот закон так:

невозможно перевести тепло от более холодной системы к более горячей при отсутствии одновременных изменений в обенх системах или окружающих телах.

Здесь констатируется опытный факт определённой направленности теплопередачи: теплота сама собой переходит всегда от горячих тел к колодным. Правда, в колодильных установках осуществляется теплопередача от колодного теля к более теплому, но эта передача связана с другими изменениями: охлаждение достигается за счет работы.

Другая формулировка принадлежит английскому учёному У. Кельвину:

невозможно осуществить такой периодический процесс, единственным результатом которого было бы получение работы за счет теплоты, взятой от одного источника. Здесь опять констатируются и уточняются опытные факты Ести, например, паровая манина совершает работу за счет теплоты, полученной от парового котла, то при этом со вершаемая работа не является единственным результатом процесса, так как часть теплоты обязательно уходит в атмо сферу вместе с отработанным паром. То же самое относится к двигателям внутреннего сгорания и вообще ко всем тепловым двигателям. Иначе говоря, ни один тепловой двигатель не может иметь коэффициент полезного действия, равный единице. Под коэффициентом полезного действия теплового двигателя понимают отношение совершённой машиной работы. А к количеству полученной для этой цели теплоты Q:

$$\eta = \frac{A}{Q}. \tag{5.9.1}$$

При адиабатном расширении газа в цилиндре работа совершается за счёт убыли внутренней энергии без передачи теплоты другим телам. Согласно формуле (5.7.1) $A = A = \Delta U$. При изотермическом процессе вся передаваемая газу теплота оказывается равной работе газа: A' = Q.

Однако как в первом, так и во втором процессе работа со вершается при однократном расширении газа до давления, равного внешнему (например, атмосферному давлению). Двигатель же должен работать длительное время. Это воз можно лишь в том случае, когда все части двигателя (порш



Клаузиус Рудольф Юлиус Эмануаль (1822—1888) — выдающийся немецкий физик теоретик, один из основате лей термодинамики и молекулярно кинетической теории Развивая вдеи С. Карно, Клаузиус (одновременно с Кельвивом) дал формулировку второго закона термодинамики, в которой содержалось утверждение о необратимости процесса передали теплоты Впервые ввел фундаментальное понятие эктропии как меры качества внутренней энергии тела В области молекулярно-кинетической теории Клаузиус ввёл понятие длины свободного пробега, количественно объяснил явления диффузиц, теплопроводности и внутреннего трения в газах.

ни, клапаны и т. д.) совершают движения, повторяющиеся через определённые промежутки времени. Двигатель должен периодически по прошествии одного рабочего цикла возвращаться в исходное состояние, или же в двигателе должен совершаться веизменный во времени (стационарный) процесс (например, непрерывное вращение турбины).

Чтобы возвратить газ в цилиндре в исходное состояние, его необходимо сжать Для сжатия газа надо совершить над ним работу. Работа сжатия будет меньше работы, совершае мэй самим газом при расширении, если газ сжимать при меньшей температуре, а значит, и при меньшем давлении, чем это происходило при расширении газа Для этого необ ходимо до сжатия или в процессе сжатия охладить газ, пере дав некоторое количество теплоты другим телам (холодильнику).

Если первый закон термодинамики (закон сохранения эвергии) можно высказать в форме утверждения невозмож но построить вечный двигатель первого рода, то формули ровка второго закона, данная Кельвином позволяет выра вить этот закон в виде утверждения невозможно построить вечный двигатель второго рода, т. е. двигатель, совершаю щий работу за счет охлаждения какого-либо одного тела

Вечный двигатель второго рода не нарушает закона сохра нения энергии, но если бы он был возможен, мы располагали бы практически неограниченным источником работы, черпая ее из океанов и охлаждая последние. Однако охлажде ние оксана, как только его температура становится ниже температуры окружающей среды, означало бы переход теплоты от тела более холодного к телу более горячему, а такой процесс сам собой идти не может. Из этого примера видно, что обе приведенные формулировки второго закона выража ют одно и то же

Направление процессов в природе указывает второй за кон термодинамики

- Сформулируйте второй закон термодинамики. Почему существует несколько формулировок этого закона?
 - Какие механизмы относятся к тепловым двигателям? Приведите примеры
 - Что понимают под коэффициентом полезного действия теп лового двигателя?
 - Объясните, почему невозможно построить вечный двигатель второго рода

§ 5.10. СТАТИСТИЧЕСКОЕ ИСТОЛКОВАНИЕ НЕОБРАТИМОСТИ ПРОЦЕССОВ В ПРИРОДЕ

Второй закон термодинамики констатирует факт не обратимости процессов в природе, но не дает ему ника кого объяснения. Это объяснение может быть п мучено только на осн'яве молекулярно кинетической теории, и оно является далеко не простым

Противоречие между обратимостью микропроцессов и необратимостью макропроцессов

Необратимость макропроцессов выглядит парадоксально, потому что все микропроцессы обратимы во времени. У равнения движения отдельных микрочастиц, как классические, так и квантовые, обратимы во времени, ибо никаких сил трения, зависащих от скорости, не содержат (ила трения это макроскопический эффект от взаимолействил большого тела с огромным количеством молекул окружающей среды, и по ивление этой силы само нуждается в эбъясиении. Силы, по средством которых взаимодействуют микрочастицы (в первую очередь это электромагнитные силы), по времени обрати мы. Уравнения Максвелла, описывающие электромагнитные взаимодействия, не меняются при замене / на. /

Если взять простейшую модель газа — совокупность упругих шариков, то газ в делом будет обваруживать определениую направленность поведения. Например, будучи сжат в половине сосуда, он начист распираться и займет весь со суд Снова эн не сожмется. Уравнения же движения каждой молекулы шарика обратимы по времени так как содержат только силы, зависящие от расстояний и проявляющиеся при столкновении молекул.

Таким образом, задача состоит не только в объяснении происхождения необратимости, но и в согласования факта обратимости микропроцессов с фактом необратимости ма кропроцессов.

Заслуга в нахождении принципиально правильного под хода к решению этой проблемы принадлежит Больцману Правда некоторые аспекты проблемы необратимости до сих пор не получили исчернывающего решения.

Житейский пример необратимости

Приведем простой житейский пример, имеющий несмотря на свою тривиальность, примое отношение к решению проблемы необратамости Больцманом

Допустим, с понедельника вы решили начать новую жизнь Непременным условием этого обычно является иде альный или близкий к идеальному порядок на письменном столе Вы расставляете все предметы и книги на строго определенные места, и у вас на столе царит состояние, которое с полным правом можно назвать состоянием «порядок».

Что произойдет с течением времени, хорошо взвестно. Вы забываете ставить предметы и книги на строго определенные места, и на столе воцаряется состояние хаоса. Нетрудно понять, с чем это связано. Состоянию «порядок» отвечает только одно определенное расположение предметов, а состоянию «хаос» — несравнимо большее число. И как только предметы начнут занимать произвольные положения, не контроли руемые вашей волей, на столе само собой возникает более вероятное состояние хаоса, реализуемое гораздо большим числом распределений предметов на столе.

В принципе именно такие соображения были высказаны Больцианом для объяспения пообратимости макропроцоссов.

Микроскопическое и макроскопическое состояния

Нужно прежде всего различать макроскопическое состоя ние системы и ее микроскопическое состояние.

Макроскопическое состояние характеризуется немногим числом термодинамических параметров (давлением, объемом, температурой и др), а также такими механическими величинами, как положение центра масс, (корость центра масс и др. Именно макроскопические величины, характери зующие состояние в целом, вмеют практическое значение.

Микроскопическое состояние характеризуется в общем случае заданием координат и скоростей (или импульсов) всех частиц, составляющих систему (макроскопическое тело) Это несравненно более детальная характеристика системы, знание которой совсем не требуется для описания процессов с макроскопическими телами. Более того, знание микросо стояния фактически недостижимо из за огромного числа частиц, слагающих макротела

В приведенном выше житойском приморе с предметами на столе можно ввести понятия микро и макросостояний Микросостоянию отвечает какое то одно определенное расположение предметон, я макросостоянию оценка ситуации в целом либо «порядок», либо «хаос».

Вполне оченидно, что определенное жакросостожние мо жет быть реализовано огромным числом различных микро состояний Так, например, переход одной молекулы из данной точки пространства в другую точку или изменение ее скорости в результате столкновения изменяют микросостоя ние системы, но, конечно, не меняют термодинамических параметров и, следовательно, макросостояния системы

Теперь введем гипотезу, не столь очевидную, как предшествующие утверждения: все жикроскопические состояния замкнутой системы равновероятны; ни одно из них не вы делено, не занимает преимущественного положения. Это предположение фактически эквивалентно гипотезе о хаотическом характере теплового движения молекул

Вероятность состояния

С течением времени микросостояния непрерывно сменяют друг друга. Время пребывания системы в определенном макроскопическом состоянии пропорционально очевидно, числу микросостояний Z_1 которые реализуют данное состояние Если через Z обозначить полное число микросостояний системы, то вероятность состояния W определится так.

$$W = \frac{Z_1}{Z},\tag{5.10.1}$$

Вероятность макроскопического состояния равна отношению числа микросостояний, реализующих макросостояние, к полному числу возможных микросостояний.

Переход системы к наиболее вероятному осттопило

Чем больше Z_1 , тем больше вероятность данного макросостояния и тем большее время системя будет находиться в этом состоянии. Такем образом, эволюция системы проис ходит в направлении перехода от маловероятных состоя ний к состояниям более вероятным. Именно с этим связана необратимость течения макроскопических процессов, не смотря на обратимость законов, управляющих движением отдельных частиц. Обратный процесс не является невозможным, он просто маловероятен Так как все микросостояния равновероятны, то в принципе может возникнуть макросостояние, реализуемое малым числом микросостояний, не это чрезвычайно редкое событие Мы не должны удивляться, если анкогда не увидим их. Наиболее вероятно состояние теплового равновесия. Ему отвечает наибольшее число мик росостояний.

Легко поиять, почему механическая энергия самопроиз вольно переходит во внутрениюю. Механическое движение тела (или системы) — это упорядоленное движение, когда все части тела перемещаются идентично или сходным образом. Упорядоченному движению отвечает небольшое число микросостояний по сравнению с беспорядочным тепловым движением. Поэтому маловероятное состояние упорядоченного механического движения само собой превращается в беспорядочное тепловое движение, реализуемое гораздобольшим числом микросостояний.

Менее нагляден продесс перехода теплоты от горячего тела к холодному. Но и здесь сущность необратимости та же.

В начале теплообмена есть две группы молекул молекулы с более высокой средней кинетической энергией у горячего тела и молекулы с низкой средней кинетической энергией у холодного. При установлении теплового равновесия в конце процесса все молекулы окажутся принадлежащими к од ной группе молекул с одной и той же средней кинетической энергией. Более упорядоченное состояние с разделением молекул на две группы перестает существовать.

Итак необратимость процессов связака с тем, что нерав новесные макроскопические состояния маловероятны. Эти состояния возникают либо естественным путем в результате эволюции Вселенной, либо же создаются искусственно чело веком. Например, мы получаем сильно неравновесные состояния, пагревая рабочее тело теплового двигателя до темпера тур, на сотни градусов превышающих температуру окружающей среды.

Расширение «газа» из четырёх молекул

Рассмотрим простой пример, позволяющий вычислить вероятности различных состояний и наглядно показывающий, как увеличение числя частиц в системе приводит к тому, что процессы становятся необратимыми, несмотря на обратимость законов движения микрочастиц

Пусть у нас имеется «газ» в сосуде, состоящий всего лишь из четырех молекул. Вначале все молекулы находятся в ле вой половине сосуда, отделе шой перегородкой от правой половины (рис 5 12, а) Уберем перегородку, и «газ» начнет расширяться, занимая весь сосуд Посмотрим, какова вероятность того, что «газ» спять сожмется, т е молекулы снова соберутся в одной половине сосуда.

В нашем примере макросостояние будет характеризовать ся указанием числа молекул в одной половине сосуда безот-

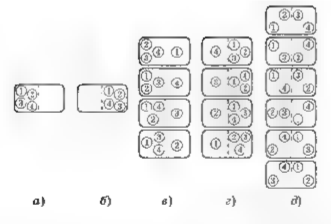


Рис. 5.12

носительно к тому, какие именно молекулы здесь находятся. Микросостояния задаются распределением молекул по половинам сосуда с указанием того, какие именно молекулы за нимают данную половину сосуда. Пронумеруем молекулы цифрами 1, 2, 3, 4. Возможны 16 различных микросостоя ний, все они изображены на рисунке 5 12, a

Вероятность того, что все молекулы соберутся в одной половине (например, левой) сосуда, равна

$$W_1 = \frac{Z_1}{Z} = \frac{1}{16},$$

так как данному макросостоянию соответствует одно микросостояние (см. рис. 5 12, a, δ).

Вероятность же того, что молекулы распределятся поровну, будет в 6 раз больше

$$W_2 = \frac{6}{16} = \frac{3}{8},$$

так как данному макросостоянию соответствует шесть ми кросостояний (см. рис. 5.12, ϑ)

Вероятность того, что в одной половине сосуда (например, ловой) будет три молокулы (а в другой соответственно одна молекута), равна (см. рис. 5.12, в, г)

$$W_3 = \frac{4}{16} = \frac{1}{4}$$

Большую часть времени молекулы будут распределены по половинам сосуда поровну: это наиболее вероятное состояние Но примерво $\frac{1}{16}$ достаточно большого интервала времени наблюдения молекулы будут занимать одну из половин сосуда. Таким образом, процесс расширения обратим и «газ» снова сжимается через сравнительно небольшой промежуток времени

Необратимость расширения газа с большим числом молекул

Но эта обратимость возможна лищь при небольшом чисте молекут Если же число молекул становится огромным, то результат существенно меняется. Подсчитаем вероятность события, когда молекулы вновь соберутся в одной половине сосуда после расширения, если число молекул произвольно.

Молекулы идеального газа практически движутся независимо друг от друга. Для одной молекулы вероятность того, что она окажется в левой половине сосуда, равна, оче видно, $\frac{1}{2}$. Такова же вероятность и для другой молекулы Эти события независимы, и вероятность того, что первая и вторая молекулы соберутся в левой половине сосуда, равна произведению вероятностей: $\frac{1}{2} \cdot \frac{1}{2} = \frac{1}{4} = \frac{1}{2^2}$ Для трех молекул вероятность нахождения молекул в одной половине сосуда равна $\frac{1}{2^3}$, а для четырех $=\frac{1}{2^4}$ Именно такое значение вероятности мы и получили при детальном рассмотрении распределения молекул по сосуду.

Но если взять реальное число молекул газа в 1 см³ при нормальных условиях ($n=3\cdot 10^{19}$), то вероятность того, что молекулы соберутся в одной половине сосуда объемом 1 см³ будет совершенно вичтожна. $\frac{1}{2^{3} \cdot 10^{19}}$

Таким образом, только из за большого числа молекул в макротелах процессы в природе оказываются практически необратимыми. В принципе обратные процессы возможны, но вероятность их близка к вулю. Не противоречит, строго говоря, законам природы процесс, в результате которого при случайном движении молекул все они соберутся в одной половине класса, а учащиеся в другой половине класса задохнутся. Но реально это событие никогда не происходило в прошлом и но произойдот в будущем. Слишком мала вероятность подобного события, чтобы оно когда либо

«Демон Максвелла»

Любопытный пример якобы возможного нарушения второго закона термодивамяки придумал Максвелл. Разумное существо «демон» управляет очень легкой засловкой в перегородке, разделяющей два отсека — А и В — с газом, находящемся при одинаковой температуре и давлении (рис 5.13). «Демон» следит за молекулами, подлетающими к заслонке, и открывает её только для быстрых молекул, движущихся из отсека В в отсек А. В результате с течением времени газ в отсеке А нагревается, а в отсеке В остывает Работа при этом не совершается, так как заслонка практически невесома, и второй закон термодинамики как будто нагрушается.

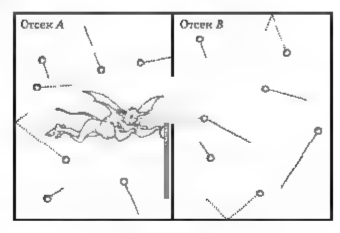


Рис 6.13

Однако в действительности нарушения второго закона не происходит. Для своей работы «демон» должен получать информацию о скоростях подлетающих к заслонке молекул. Получить же такую информацию без затрят энергии невозможно. Для получения такой информации надо, к примеру, направлять на молекулы электромагнитное излучение и принимать отражённые сигналы.

Необратимость процессов в природе связана со стремлением систем к переходу в наиболее вероятное состояние, которому отвечаст максимальный беспорядок

? 1 Определите повятия «макроскопическое состояние» и «микроскопическое состояние».

- 2 Как рассчитать вероятность макроскопического состояния?
 В чем оттичне математической вероятности от вероятности макроскопического состояния?
- 3. В каком направления происходит эволюдия системы?
- Сформуляруйте границы праменимости второго закона тер модинамики
- Зачем Дж Максвелл придумал «демона»?

§ 5.11. ТЕПЛОВЫЕ ДВИГАТЕЛИ

Запасы внутренней энергии в океанах и земной коре можно считить практически неограниченными Но рис полагать запасами энергии ещё недостаточно. Необхо димо уметь за счёт энергии приводить в движение стан ки на фабриках и заводах, средства транспорта, трак торы и другие машины, вращать роторы генераторов электрического тока Человечеству нужны двигате ли устроиства, способные совершать работу

Большая часть двигателей на Земле — это тепловые двигатели, т. е. устройства, превращающие внугреннюю энергию топлива в механическую энергию

Необратимость процессов в природе налагает определён ные ограничения на возможность использования внутренней энергии для совершения работы тепловыми двигателя ми Это прямо отражено во втором законе термодинамики в формулировке Кельвина (см. § 5.9).

Простейшая модель тепловой машины

Простейшую тепловую машину можно собрать из стакава с водой, капли анилина и горелки (рис. 5.14). Так как сосуд с водой подогревается синау, то температура воды T_2 в верхних слоях, естественно ниже, чем температура T_1 внизу.

Плотность анилива и плотность воды по-разному зависят от температуры При T_1 плотность анилина меньше плотности воды, а при T_2 больше Если влить холодный анилив в воду, то оз опустится на дво. После нагревания плотность анилива уменьшается, и он всплывает У поверхности вследствие ох



Рис 5 14

лаждения плотность анилина станет больше плотности воды, и капля вновь опустится на дно. Затем весь цики повторится

При каждом цикле совершается положительная работа по преодолению трения при движении капли в воде. Если каплю внизу «нагружать», а вверху «разгружать», то такая тепловая машина может быть использована для подъема груза.

Если покрыть стакан стеклянной пластинкой, то температура верхних слоёв воды увеличится и машина перестанет работать.

В нашей простейшей машине происходят процессы общие для всех тепловых двигателей. Машина получает от нагревателя (горелки) количество теплоты Q_1 и передаёт холодильнику (в данном случае атмосфере) количество тешлоты Q_2 За счёт того что $Q_1 \circ Q_2$, и совершается работа.

Принципы действия телловых двигателей

Чтобы двигатель совершал работу, необходима разность давлений по обе сторовы поршия двигателя или лопастей турбины. Во всех тепловых двигателях эта разность давлений достигается за счет повышения температуры рабочего тела на сотии градусов по сравнению с температурой окружающей среды. Такое повышение температуры происходит при сгорании топлива

Рабочим телом у всех тепловых двигателей является газ (см. § 3 11), который совершает работу при расширении. Обозначим начальную температуру рабочего тела (газа) через T_1 Эту температуру в паровых турбинах или машинах приобретает пар в паровом котле. В двигателях внутрен него сгорания в газовых турбинах повышение температуры происходит при сгорании топлива внутри самого двига теля Температуру T_1 парывают томпературой нагревателя.

Роль холодильника

По мере совершения работы газ терлет внергию и неизбежно оклаждается до некоторой температуры T_2 . Эта температура не может быть ниже температуры окружающей среды, так как в противном случае давление газа ста нет меньше атмосферного и двигатель не сможет работать. Обычно температура T_2 несколько больше температуры окружающей среды. Её называют температурой хо лодильника. Холодильником являются атмосфера или специальные устройства для охтаждения и конденсации от работанного пара— конденсаторы. В последнем случае температура холодильника может быть несколько ниже температуры атмосферы.

Таким образом, и двигателе рабочее теле при расширении не может отдать всю свою внутреннюю энергию на соверше ние работы. Часть энергии неизбежно передаётся атмосфере (холодильнику) вместе с отработанным паром или выклоп ными газами двигателей внутреннего сторания и газовых турбин. Эта часть внутренней энергии безвозвратно теряется. Именно об этом и говорит второй закон термодинамики в формулировке Кельвина.



Puc 5 15

Принципиальная схема теплового двигателя изображена на рисунке 5.15. Рабочее тело двигателя получает при сгора нии топлива количество теплоты Q_1 , совершает работу A' и передвёт холодильнику количество теплоты $|Q_2| \le |Q_1|$

КПД теплового двигателя

Согласно закону сохранения энергии работа, соверщаемая двигателем, равна

$$A' = Q_1 + Q_2, (5.11.1)$$

где Q_1 количество теплоты, полученное от нагревателя, а Q_2 количество теплоты, отданное холодильнику



Коэффициентом полезного действия теплового двигателя называют отношение работы A', совершаемой двигателем, к количеству теплоты, полученному от нагревателя

$$\eta = \frac{A'}{Q_1} = \frac{Q_1 + Q_2}{Q_1} = \frac{|Q_1| - |Q_2|}{|Q_1|} = 1 - \frac{|Q_2|}{|Q_1|},$$
 (5.11.2)

У паровой турбины нагревателем является паровой котёл, а у двигателей внутреннего сгорания — сами продукты сгорания топлива.

Так нак у всех двигателей некоторое количество теплоты передается холодильнику, то $\eta < 1$

Применение тепловых двигателей

Наибольшее значение имеет использование тепловых двигателей (в основном мощных паровых турбин) на тепловых электростанциях, где они приводят в движение роторы генераторов электрического тока. Около 80 « всей электроэнергии в нашей стране вырабатывается на тепловых электростанциях

Тепловые двигатели (паровые турбины) устанавливают также на атомных электростанциях. На этих станциях для получения пара высокой температуры используется энергия атомных ядер

На всех основных видах современного транспорта преи мущественно используются тепловые двигатели. На автомобилах применяют поршневые двигатели внутреннего сгора ния с внешним образованием горючей смеси (карбюратор ные двигатели) и двигатели с образованием горючей смеси непосредственно внутри цилиндров (дизели) Эти же двига тели устанавливаются на тракторах

На железнодорожном транспорте до середины XX в ос новным двигателем была паровая машина. Теперь же главным образом используют тепловозы с дизельными установками и электровозы. Но и электровозы получают энергию от тепловых двигателей электростанций.

На водном транспорте используются как дви атели внутреняего сгорания, так и мощные турбины для крупных судов.

В авнации на лёгких самолстах устанавливают поршис вые двигатели, а на огромных лайнерах турбовинтовые и реактивные двигатели, которые также относятся к тепло вым двигателям Реактивные двигателя применяются и на космических ракетах. Без тепловых двигателей современная цивилизация немыслима Мы не имети бы дешевую электроэнергию и были бы лишены всех видов современного скоростного транспорта.

Тепловые двигатели и охрана природы



Выбраемые в атмосфору токсические продукты горе ния оксиды серы, взота, металлов, угарный гез (СО), канце рогенные вещества — продукты неполного сгорания органических топлив — оказывают вредние воздействие на флору и фауну. Особую опасность в этом отношении представляют автомобили, числы которых угражающе растёт, а очистка отработавных газов затруднена.

Все это ставит ряд серьезных проблем леред обществом. Наряду с важнейшей задачей повышения КПД тепловых двигателей требуется проводить ряд мероприятий по охране окружающей среды. Необходимо повышать эффективность гооружений, препятствующих выбросу в ятмосферу вредных веществ; добиваться более полного сторания топлива в автомобильных двигателях. Уже сейчас не допусквится к экс плувтации автомобили с повышенным содержанием СО в от-



работанных газах. Осуществляется перевод автомобильных двигателей на сжиженный газ в качестве топлива Обсужда ется возможность применения в качестве топлива водорода, в результате сгорания которого образуется вода.

Другое направление прилагаемых усилий — это увеличение эффективности использования энергии, экономия ее на производстве и в быту. Нельзя оставлять невыключенными электроприборы, допускать бесполезные потери топлива при обогревании помещений. Примером нерационального использования энергии служат попытки введения в эксплуата цию гражданских сверхзвуковых самолётов, потребляющих в 8 раз больше топлива, чем обычные.

Редление перечисленных проблем жизненно важно для человека Организация охраны окружающей среды требует усилий в масштабе земного шара.

Больщую часть механической и электрической энергии вырабатывают тепловые двигатели. Пока равноценной замены им нет. В то же время тепловые двигатели ока зывают отрицательное влияние на окружающую среду и условия существования человека на Земле

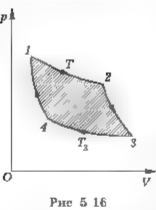
- Изобразите принципиальные схемы тепловой и холодильной мадин.
 - Как определить коэффициент полезного действия теплового двисателя?

§ 5.12. МАКСИМАЛЬНЫЙ КПД ТЕПЛОВЫХ ДВИГАТЕЛЕЙ

Из-за того что часть теплоты при работе тепловых двигателей неизбежно передается холодильнику, КПД двигателей не может равняться единице Представля ет большой интерес нахождение максимально возмож ного КПД теплового двигателя, работающего с нагревателем температуры T_1 и холодильником температуры T_2 . Впервые это сделал французский инженер и учёный Сади Карно.

Идеальная тепловая машина Карно

Карно придумал идеальную тепловую машину с идеальным газом в качестве рабочего тела. Все процессы в машине Карно рассматриваются как равновесные (обратимые).



В машине осуществляется круговой процесс или цикл, при котором система после ряда преобразований возвращается в исходное состояние Цика Карно состоит из двух изотерм и двух адиабат (рис. 5.16). Кривые 1 2 и 3 4 это изотермы, а 2 3 и 4 1 адиабаты

Сначала газ расшириется изо термически при температуре T_{1} . При этом он получает от нагревателя количество теплоты Q. Затем он расширяется аднабатно и не обме-

ниввется теплотой с окружающими телами Далее следует изотермическое сжатие газа при температуре T_2 . Газ отдаёт в этом процессе холодильнику количество теплоты Q_{a} . Наконец газ сжимается адиабатно в возвращается в начальное состояние.

При изотермическом расширении газ совершает работу $A_i^* \geq 0$, равную количеству теплоты Q_i^- При адиабатном расширенни 2 - 3 положительная работа А, равна уменьшению внутренней энергии при охлаждении газа от температуры T_{\bullet} до температуры T_2 . $A_3' = -\Delta U_{12} = U(T_1) = U(T_2)$.

Изотермическое сжатие при температуре T_{γ} требует совершения над газом работы $A_{\rm p}$. Газ совершает соответствен-



Карио Никола Леонар Сади (1796-1832) — талантливый французский инженер и физик, один из основате лей термодинамики. В своём труде Размыншение о движущей силе огня и о машивах, способных развивать эту силу» (1824) впервые показал, что тепловые двигатели могут совершать работу лишь в процессе перехода теплоты от горячего тела к колодному Карно придумал идеальную тепловую машину, вычислил коэффициент полезного действия идеальной машины и доказал, что этот коэффициент является максимально возможным для любого реального теплового двигателя.

но отрицательную работу $A_2=A_2=Q_2$. Наконец, адиабатное сжагие требует совершения над газом работы $A_4=\Delta U_{21}$ Работа самого газа $A_4'=A_4=\Delta U_{21}=U(T_2)$ $U(T_1)$ Поэтому суммарная работа газа при двух адиабатных процессах равна нулю

За цикл газ совершает работу

$$A' = A_1 + A_2' = Q_1 + Q_2 = |Q_1| \quad |Q_2|,$$
 (5.12.1)

Эта работа численно равна площади фигуры, ограничен ной кривой цикла (заштрихована на рис. 5 16)

Для вычисления коэффициента полезного действия нужно вычислить работы при изотермических процессах 1 2 и 3 4 Расчёты принодит к следующему результату

$$\eta = \frac{T_1 - T_2}{T_1}. \tag{5.12.2}$$

Коэффициент полезного действия тепловой машины Карно равея отношению разности абсолютных температур нагревателя и холодильника к абсолютной температуре нагревателя.

Можно выразить работу, совершаемую машиной за цикл, и количество отданной холодильнику теплоты Q_Z через КПД машины и полученное от нагревателя количество теплоты Q_1 Согласно определению КПД

$$A' = \eta Q_1$$
. (5.12.3)

Количество теплоты

$$Q_2 = A' \quad Q_1 = \eta Q_1 \quad Q_1 = Q_1(\eta - 1).$$
 (5.12.4)

Так как n < 1, то

$$|Q_2| = (1 - \eta)Q_1.$$
 (5.12.5)

Идеальная холодильная машина

Цикл Карно обратим, поэтому его можно провести в обратном направлении. Это будет уже не тепловая кашина а идеальная холодильная машина.

Процессы пойдут в обратном порядке Работа A соверша ется для приведения в действие машины. Количество тепло ты Q_1 передается рабочим телом нагревателю более высокой температуры, а количество теплоты Q_2 поступает к рабочему

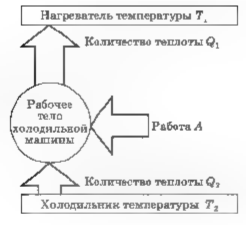


Рис 5.17

телу от холодильника (рис 5.17). Теплота передаётся от холодного тела к горячему, поэтому машина и называется холодильной Но второму закону термодинамики это не противорсчит, теплота переходит не сама собой, а за счет соверше ния работы

Выразим количества теплоты Q_1 и Q_2 через работу A и КПД машины η Так как согласно формуле (5 12 3) $A' = \eta Q_1 = -A$, то

$$Q_1 = \frac{A}{\eta}$$
. (5.12.6)

Передаваемое рабочим телом количество теплоты, как всегда, отрицательно. Очевидно, $|Q_1|=rac{A}{\eta}$ Согласно выражению (5.12 4) количество теплоты $Q_2=Q_1(\eta-1)$ или, с учётом соотношення (5.12.3),

$$Q_2 = \frac{1}{\eta} A > 0, {(5.12.7)}$$

Такое количество теплоты получает рабочее тело от холодильника.

Холодильная машича работает как тепловой насос*. Горячему телу передаётся количество теплоты Q_1 , большее того

^{*} Однако это не означает, что холодильная машина и тепло вой касос это одно и то же Назначение холодильной машины охлаждать некоторый резервуар, передавая теплоту в окружаю щую среду Назначение теплового насоса нагревать резервуар забирая теплоту из окружающей среды

количества, которое забирается от холодильника. Согласно формуле (5.12-7) $Q_2=\frac{A}{\eta}-A=-Q_1-A$ Отсюда

$$|Q_1| = A + Q_2. (5.12.8)$$

Эффективность холодильной машины определяется отношением $\varepsilon = \frac{Q_2}{A}$, так как её назначение — отнимать как можно большее количество теплоты от охлаждаемой системы при совершении как можно меньшей работы. Величина ε называется холодильным коэффициентом Для идеальной холодильной машины согласно формулам (5–12.7) и (5–12.2)

$$\varepsilon = \frac{Q_3}{A} = \frac{T_2}{T - T_2},\tag{5.12.9}$$

т. е. холодильный коэффициент тем больше, чем меньше разность температур, и тем меньше, чем меньше температура того гела, от которого отбирается теплота. Очевидно, холодильный коэффициент может быть больше единицы. Для реальных холодильников он более трех. Разловидностью холодильной машины является кондиционер, который забира ет теплоту из комнаты и передает ее окружающему воздуху.

Тепловой насос

При отоплении помещений электрообогревателями энергетически выгоднее использовать тепловой насос, а не просто нагреваемую током спираль. Насос дополнительно будет передавать в помещение количество теплоты Q_2 из окружающего воздуха. Однако это не делают из за дороговизвы коло дильной установки по сраввению с обычной электрической печкой или камином

При использовании теплового насоса практический интерес представляет количество теплоты Q_1 , получаемое нагреваемым телом, а не количество теплоты Q_2 , отдавае мое холодному телу Поэтому характеристикой теплового насоса является так называемый отопительный коэффициент $\epsilon_{i\pi} = \frac{|Q_1|}{4}$.

Для идеальной машины, учитывая соотношения (5 12.6) и (5 12.2), будем иметь

$$\varepsilon_{\text{or}} = \frac{T_1}{T_1 - T_2}, \qquad (5.12.10)$$

где T_1 — абсолютная температура нагреваемого помещения, а T_2 — абсолютная температура атмосферного воздуха. Та ким образом, отопительный коэффициент всегда больше единицы. Для реальных устройств при температуре окружающей среды $t_2=0$ °C и температуре помещения $t_1=2$ 5 °C $\epsilon_{\rm or}\approx 12$ В помещение передается количество теплоты, почти в 12 раз превышающее количество затраченной электроэнергии

Максимальный КПД тепловых машин (теорема Карно)

Главное значение полученной Карно формулы (5.12.2) для КПД идеальной машины состоит в том, что она определяет максимально возможный КПД любой тепловой машины.

Карно доказал, основываясь на втором законе термодина мики*, следующую теорему: любая реальная тепловая машила, работающая с нагревателем температуры T_1 и холодильником температуры T_2 , не может иметь коэффициент полезного действия, превышающий КПД идеальной тепловой машины.

Рассмотрим вначале тепловую малину, работающую по обратимому циклу с реальным газом. Цикл может быть любым, важно лишь, чтобы температуры нагревателя и холо дильника были T_1 и T_2 .

Допустим, что КПД другой тепловой машины (не работа ющей по циклу Карно) п п Машины работают с общим на гревателем и общим колодильником. Пусть машина Карно работает по обратному циклу (как холодильная машина), а другая машина по прямому щиклу (рис 5-18). Тепловая машина совершает работу, равную согласно формулам (5.12.3) и (5.12.5).

$$A' = \eta Q_1' = \frac{\eta}{1 - \eta'} Q_2'$$
 (5.12.11)

Холодильную машину всегда можно сконструировать так, чтобы она брала от холодильника количество теплоты

^{*} Карно фактически установил второй закон термодинамики до Клаузиуса и Кельвива, когда еще первый закон термодинамики не был сформулирован строго.

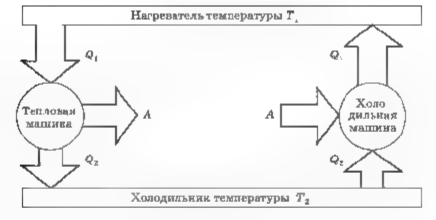


Рис. 5 18

 $m{Q}_2 = m{Q}_2'$ Тогда согласно формуле (5.12.7) над ней будет со вершаться работа

$$A = \frac{\eta}{1 - \eta'} |Q_2'|. \tag{5.12.12}$$

Так как по условию $\gamma' \geq \eta$, то $A' \geq A$. Поэтому тепловая машина может привести в действие холодильную машину, да еще останется избыток работы. Эта избыточная работа совершается за счет теплоты, взятой от одного источника. Ведь холодильнику при действии сразу двух машин теплота не передается. Но это противоречит второму закону термодинамики

Если допустить, что $\eta > \eta'$, то можно другую машину заставить работать по обратному циклу, а машину Карно по прямому. Мы опять придем к противоречию со вторым законом термодинамики. Следовательно, две машины, работающие по обратимым циклам, имеют одинаковые КПД $\eta' = \eta$.

Иное дело, если вторая машина работает по необратимому циклу Если допустить η > η, то мы опять придём к противоречню со вторым законом термодинамики Однако допущение η < η не противоречит второму закону термодинамики, так как необратимая тепловая машина не может работать как холодильная машина. Следовательно, КПД любой тепловой машины η' ≤ η, или

$$\eta'\leqslant \frac{T_1-T_2}{T}$$

Это и есть основной результат:

$$\eta_{\text{anax}} = \frac{T_1 - T_2}{T_1}$$
(5 12.13)

КПД реальных тепловых машин

Формула (5 12 13) дает теоретический предел для макси мального значения КПД тепловых двигателей. Она показывает, что тепловой двигатель тем эффективнее, чем выше температура нагревателя и ниже температура холодильни ка. Лишь при температуре холодильника, равной абсолютному пулю, $\eta = 1$.

Но температура холодильника практически не может быть намного ниже температуры окружающего воздуха Повышать температуру нагревателя можно Однако пюбой материал (твёрдое тело) обладает ограниченной теплостойкостью, или жаропрочностью. При нагревании он постепенно утрачивает свои упругие свойства, а при достаточно высокой температуре плавится

Сейчас основные усилия инженеров направлевы на повышение КПД двигателей за счет уменьшения трения их частей, потерь топлива вследствие его неполного сгорания и т д. Реальные возможности для повышения КПД здесь все еще остаются большими Так, для паровой турбины начальные и конечные температуры пара примерно таксны $T_1 = 800~{\rm K}$ и $T_2 = 300~{\rm K}$ При этих температурах максимальное значение коэффициента полезного действия равно

$$\eta_{\rm max} = rac{T_1}{T_2} rac{T_2}{\pi} = 0.62 = 62 \, \text{To}$$

Действительное же значение КПД из за различного рода энергетических потерь приблизительно равно 40% Максимальный КПД около 44% имоют двигатели внутровного сгорания.

Коэффициент полезного действия любого теплового дви гателя не может превышать максимально возможного значения $\eta_{\max} = \frac{T_1 - T_2}{T_1}$, где T_1 абсолютная температура нагревателя, а T_2 абсолютная температура холодильника Повышение КПД тепловых двигателей и приближение его к максимально возможному — важнейшая техниче ская задача.

- Изобразите цикл идеальной тепловой машины и назовите процессы, из которых он состоит
 - Определите коэффициент полезного действия идеальной тепловой машины
 - Опишите принцип действия вдеальной колодильной ма шины
 - 4. Какую величину называют колодильным коэффициентом?

§ 5.13. ПРИМЕРЫ РЕШЕНИЯ ЗАДАЧ

При решении задач на применение материала этой главы используется формула (5.1.2) или (5.1.3) для вычисления ра боты при изобарном изменении объёма газа, выражение (5.2.5) для количества теплоты, полученного телом при его нагревании или отданного им при охлаждении, а также уравнение теплового баланса (5.2.6).

Значительное количество задач решается с помощью первого закона термодинамики в форме $\Delta U = A + Q$ или $Q = \Delta U + A'$ Надо иметь в виду, что величины A, Q и ΔU могут быть как положительными, так и отрицательными. В ряде случаев ис пользуются частные формулировки первого закона термодинамики для изотермического, изобарного, изохорного и адиабатного процессов

При решении задач на тепловые двигатели применяются выражения для КПД (5.11.2) и (5.12.13).

Во многих случаях понадобится применять газовые зако ны и выражение для внугренней энергии одноатомного иде- ального газа $U=\frac{3}{2}\frac{m}{M}RT$

Задача 1

Вычислите работу идеального газа массой m при его изобарном нагревании на ΔT .

Решение. Обозначим постоянное давление газа через p, начальный и конечный объемы газа соответствоино через V_1 и V_2 , а начальную и конечную температуры через T_1 и T_2 Согласно уравнению Менделеева — Клапейрона имеем

$$pV_1 = \frac{m}{M}RT_1, \quad pV_2 = \frac{m}{M}RT_2,$$

где М иолярная масса газа.

Относительно температур t и t можно высказать три пред положения: 1) t > t'; 2) t = t' в 3) t < t'

В первом случае в уравнении (5.13-5) левая часть больше единицы, а правая меньше. Значит, первое предположение несправедливо. Во втором случае (t=t') левая часть уравнения (5.13.5) равна единице, а правая равна $\frac{6}{13}$. Следовательно, неверно и второе предположение.

Таким образом, правильным является третье утверждение t < t', т о при опускании металла вода нагрестся больше.

Задача 3

После опускания в воду, имеющую температуру $t_1 = 10$ °C, тела, нагретого до температуры $t_2 = 100$ °C, через некоторое время установилась общая температура t = 40 °C. Какой станет температура воды t', сели, не вынимая первого тела, в нее опустить еще одно такое же тело, нагретое тоже до тем пературы $t_2 = 100$ °C?

Решение. Пренебрегая нагреванием сосуда и тепловыми потерями, запишем уравнение теплового баланса после опускания первого тела:

$$c_{p}m_{p}(t-t_{s})+c_{\uparrow}m_{\uparrow}(t-t_{2})=0,$$
 (5.13.6)

где $\mathfrak{c}_{_{\mathrm{B}}}$ и $\mathfrak{c}_{_{\mathrm{T}}}$ — удельные теплоёмкости воды и тела. а $m_{_{\mathrm{B}}}$ и $m_{_{\mathrm{T}}}$ массы воды и тела

После опускания еще одного такого же тела имеем

$$c_{\mu}m_{\mu}(t'-t)+c_{\tau}m_{\tau}(t'-t)+c_{\tau}m_{\tau}(t'-t_2)=0.$$
 (5.13.7)

Преобразуем уравнения (5 13.6) и (5 13.7) так

$$c_{\rm B}m_{\rm B}(t-t_1) = c_{\rm T}m_{\rm T}(t_2-t),$$

 $c_{\rm B}m_{\rm B}(t'-t) = c_{\rm T}m_{\rm T}(t_2+t-2t').$

После почленного деления второго уравнения на первое получим

$$\frac{t'-t}{t-t_1} = \frac{t_2+t-2t'}{t_2-t}$$

Отсюда

$$t' = \frac{t_2(2t-t_1)-t_1t}{t_3+t-2t_1} \approx 55 \, {}^{\circ}\mathrm{C}.$$

Задача 4

В цилиндре под тяжёлым поршнем, перемещающимся без трения, находится углекислый газ массой m=20 г. Газ нагревается от температуры $t_1=20$ °C до температуры $t_2=108$ °C.

Какое количество теплоты было при этом сообщено газу? Молярная теплоемкость углекислого газа (теплоемкость 1 моль) при постоянном объеме $C_v = 28,8 \text{ Дж/(K · моль)}$.

Решение. Молярная теплоемкость при постоянном давле нии согласно формуле (5.6.7) равна

$$C_s = C_V + R.$$

Удельная теплоёмкость

$$c_p = \frac{C_p}{M} = \frac{C_{i-1} R}{M},$$

где М молярная масса газа.

Следовательно, искомое количество теплоты

$$Q = c_p m (t_2 - t_1) = \frac{m}{M} (t_2 - t_1) (C_1 + R) = 1480$$
Дж.

Задача 5

В двух цилиндрах, имеющих объемы $V_1=3$ л и $V_2=5$ л, находится одинаковый газ при давлениях $p_1=0.4$ МПа и $p_2=0.6$ МПа и температурах $t_1=27$ °C и $t_2=127$ °C Цилин дры соединяют трубкой с краном. Определите, какая температура T и какое давление p установятся в цилиндрах послетого, как кран соединительной трубки будет открыт

Решение. Внутренние энергии газа в первом цилиндре, газа во втором цилиндре и газа в цилиндрах после смешивания соответственно равны $U_1 = b v_1 T$, $U_2 = b v_2 T_2$ и $U = b (v_1 + v_2) T$ Здесь b — коэффициент пропорциональности, зависящий от природы газа (для одноатомного газа $b = \frac{3}{2} R$); $v_1 = 4$ число молей газа в первом цилиндре; $v_2 = 4$ число молей газа во втором цилиндре.

Согласно закону сохранения энергии

$$U = U_1 + U_2, (5.13.8)$$

или

$$v_1 T_1 + v_2 T_2 = (v_1 + v_2) T_1$$
 (5.13.9)

$$T = \frac{v_1 T_1 + v_2 T_2}{v_1 + v_2}.$$
 (5.13.10)

Из ураввений состояния до смешивания газов следует

$$p_1V_1 = v_1RT_1, p_2V_2 = v_2RT_2.$$

Выразим отсюда количества газов:

$$v_1 = \frac{p_1 V_1}{R T_1}, \quad v_2 = \frac{p_2 V_2}{R T_2}.$$
 (5.13.11)

Подставив значения v₁ и v₂ в формулу (5.13 10), получим

$$T = \frac{T_1 T_3 (p_1 V_1 + p_2 V_3)}{p_1 V_1 T_2 + p_2 V_2 T_1} = 366 \text{ K}, или 93 °C$$

Из уравнения состояния для смеси газов

$$p(V_1 + V_2) = (v_1 + v_2)RT$$

используя найденные значения для v_1, v_2 и T, получим

$$p = \frac{p_1 V_1 + p_2 V_2}{V_1 + V_2} = 525 \text{ RHa}.$$

Задача 6

В цилиндре под поршнем находится газ, состояние кото рого меняется следующим образом, при переходе из состоя ния I в состояние 2 давление увеличивается при постоянном объеме V, при переходе 2-3 увеличивается объем при постоянном давлении p_1 ; переход 3-4 происходит с увеличением объема при постоянной температуре, при переходе 4-1 газ возвращается к первоначальному состоянию при постоянном давлении p_2 Изобразите в координатах p, V, p, T и V, T графики измевения состояния газа и определите, при каких процессах газ получает теплоту, при каких отдает, как при этом меняется температура и какая работа совершается

Решение. График изменения состояния в координатах p, V приведён на рисунке 5.19. Процесс l=2 нагревание при постоянном объеме, температура унеличивается $(T_2 \geq T_1)$, следовательно, к газу подводится некоторое коли-

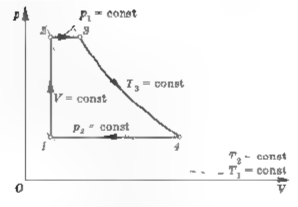


Рис 5 19

чество теплоты (Q \sim 0); работы газ не совершает ($V = {\rm const.}$, $A_1' = 0$)

Процесс 2-3 — изобарное расширение; температура увеличивается $(T_3 + T_2)$, газ совершает положительную работу $(A_2' + 0)$. Это видно из формулы $A_2' = p (V_3 - V_2)$. Так как температура увеличивается, то внутренняя энергия тоже увеличивается, т. е. $\Delta U \geq 0$. Поэтому из первого закона термодинамики в форме $Q = \Delta U + A_2$ спедует, что $Q \geq 0$, и при этом процессе к газу подводится некоторое количество теплоты.

Процесс 3—4 изотермическое расширение; температура остаётся востоянной Газ совершает положительную работу, так как он расширнется $(A_3 > 0)$ Для изотермического процесса первый закон термодинамики имеет вид $Q = A_3'$, поэтому Q > 0, т. е. теллота поглощается газом.

Процесс 4-1 — изобарное сжатие $(V_1 \leq V_4)$; температу ра уменьшается $(T_1 \leq T_4)$ Газ совершает отрицательную работу: $A_4' = p_2(V_1 - V_4)$ Так как газ охлаждается, то его внутренняя энергия уменьшается $(\Delta U \leq 0)$ Следовательно, как видно из первого закона термодинамики: $Q = \Delta U + A_4'$, газ отдаёт некоторое количество теплоты окружающим телам $(Q \leq 0)$

Графики изменения состояния в координатах p, T и V, T приведены на рисунках 5,20 и 5.21.

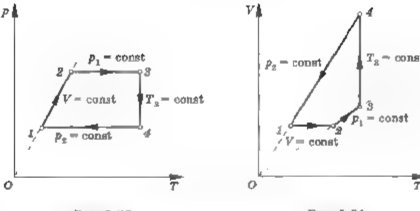


Рис 5 20

Рис 5.21

Задача 7

Одноатомный идеильный газ при давлении $p_1=3\cdot 10^5$ Па и температуре $t_1=0$ °C занимает объем V=2 м³ Газ сжима ют без теплообмена с окружающей средой, совершая при этом работу A=35 кДж. Найдите конечную температуру газа T_2 .

Решение. Согласно формуле (15.8.1) для одноатомного идеального газа изменение внутренней энергии

$$\Delta U = \frac{3}{2} \frac{m}{M} R(T_2 - T_1). \tag{5.13.12}$$

Из уравнения Менделеева Клапейрона для начального состояния газа $p_1V_1=RT_1$ найдем

$$\frac{m}{M}R = \frac{p_1 V_1}{T},$$
 (5.13.13)

Подставляя выражение (5 13.13) в уравнение (5 13.12), получим

$$\Delta U = \frac{3}{2} \frac{p_1 V_1}{T_1} (T_2 - T_1). \tag{5.13.14}$$

Так как газ сжимают без теплообмена с окружающей средой (адиабатный процесс) то в соответствии с первым законом термодинамики имеем

$$\Delta U = A$$

Следовательно, уравнение (5.13.14) можно записать так:

$$A = \frac{3}{2} \frac{P_1 V_*}{T_*} (T_2 - T_1).$$

Откуда

$$T_2 = T_1 \left(1 + \frac{2A}{3p_i V_i} \right) \approx 284 \text{ K, или } 11 \text{ °C}$$

Задача В

Увеличится ли внутренняя энергия воздуха в комнате, если в ней протопить нечь?

Решение. Энергия единицы объема газа пропорциональна произведению абсолютной температуры газа на его плотность:

$$U_1 = cpT$$
,

де с постоянный коэффициент пропорциональности Согласно уравнению состояния идеального газа

$$\frac{PV}{T} = mB,$$

где B постоянная величина.

Так как $\rho = \frac{m}{M}$, то $\rho T = \frac{p}{B}$. Следовательно, $U_1 = \frac{c}{B} p$, т. е. энергия определяется только давлением. Давление же в комнате равно атмосферному и не меняется при нагревании воздуха в комнате. Нагреваясь, воздух частично вытекает через щели наружу, что и обеспечивает постоянство энергии, не смотря на нагревание. Только в герметически закрытой комнате внутренняя энергия возрастала бы с нагреванием

Задеча 9

Тепловая машина совершает работу $A=2\cdot 10^3$ Дж при за трате количества теплоты $Q_1=4\cdot 10^3$ Дж. Извество, что КПД такой машины состанляет 0,75 (75%) максимально возмож ного КПД (η_{\max}). Определите температуру нагревателя машины t_1 , если температура холодильника $t_2=0$ °C.

Рошению. Согласно условию задачи КПД тепловой машины равен

$$\eta = 0,75 \frac{T_1}{T_1} \frac{T_2}{T_1}$$

По определению

$$\eta \approx \frac{Q_1 + Q_2}{Q_1} = \frac{A}{Q_1}.$$

Отсюда

$$T_{\rm I} = \frac{0.75Q_1T_2}{0.75Q_1 - A}$$
,

иди

$$t_1 = \frac{0.75Q_1(t_2 + 273)}{0.75Q_1}$$
 273 = 546 °C.

Упражнение 4

- Если бы реки потекли вспять, означало бы это нарушение закона сохранения энергии?
- 2 Покажите, что нарушение второго закона гермодинамики в формулировке Клаузиуса ведет к нарушению второго закона термодинамики в формулировке Кельвина
- Понизится ли температура в комнате, если открыть дверцу работающего холодильника?
- 4 В вертикальном ципиндре под поршнем площадь поперечного сечения которого $S=20~{\rm cm}^2$, находится столб газа высотой $\hbar=60~{\rm cm}$ при температуре $t=27~{\rm ^{\circ}C}$ Поршень может перемещаться без трения Масса поршня $m=10~{\rm kr}$ Цилиндр нагрели на $\Delta T=50~{\rm K}$. Определите работу A, совершённую газом. Агмосферное давление $p=10^5~{\rm Ha}$.
- 5. Каковы первоначальная температура и объем гелия, на ходящегося под порщнем в цилиндре, если при охлаждении газа до t = -23 °C порщень с лежащим на нем грузом общей массой m₁ = 16 кг совершает работу A = 400 Дж? Площадь поршия S = 200 см², атмосферное давление p₀ нормальное, масса гелия m₁ = 5 г.
- 6. При изобарном расширении некоторого количества иде ального газа он совершает работу $A=4000~\rm{Д} \times ~\rm{Oпреде}$ лите количество теплоты Q_1 , полученное газом. Молярная теплоёмкость газа при постоянном давлении $C_p=21~\rm{Д} \times /\rm{(моль \cdot K)}$.
- 7. В сосуд с водой при температуре $t_0=0$ °C опустили цилиндрический медный стержень, нагретый до температуры $t_1=300$ °C, после чего температура воды повысилась до t=23 °C. Объём воды V=10 л, площадь сечения стерж

ня $S=20~\rm cm^2$ Определите длину стержня l. Плотность меди $\rho_n=8.9\cdot 10^3~\rm kr$ м 3 Удельная теплоемкость воды $c_s=4.19\cdot 10^3~\rm Дж/(kr\cdot K)$, удельная теплоемкость меди $c_n=380~\rm Дж/(kr\cdot K)$. Нагреванием сосуда, а также потерями тепла пренебречь

- 8 В налориметр теплоёмкостью $C=63~\mathrm{Дж/K}$ было налито масло массой $m_1=250~\mathrm{r}$ при температуре $t_1=12~\mathrm{^{\circ}C}$ После опуснания в масло меднего тела массой $m_2=500~\mathrm{r}$ при температуре $t_2=100~\mathrm{^{\circ}C}$ установилась температура $t=33~\mathrm{^{\circ}C}$. Какова удельная теплоемкость c_1 масла по данным опыта? Удельная теплоемкость меди $c_2=380~\mathrm{Дж/(кr\cdot K)}$
- 9 Стальной осколок снаряда, падая с высоты h = 500 м, имел у поверхности Земли скорость v = 50 м с. На сколько градусов увеличится температура осколка при падении? Счи тать, что механическая энергия, потерянная осколком, полностью превратилась во внутреннюю энергию. Удель ная теплоемкость стали c = 460 Дж/(кг·К)
- 10. На тележку массой M, двигающуюся горизонтально с постоявной скоростью $\vec{v_0}$, опускают сверху кирпич массой m Определите, какое количество теплоты при этом выделится
- 11. Свинцовая дробинка, летящая со скоростью v = 100 м, с, попала в доску и застряла в ней. На сколько градусов повысилась температура дробинки, если 50% механической энергии дробинки превратилось во внутрениюю энергию?
- Предложен следующий проект вечного двигетеля (рис. 5.22). Закрытый сосуд разделен на две половины гер-

метичной перегородкой, сквозь которую пропущены трубка и водяная турбина в кожухе с двумя отверстиями. Давление воздуха в нижней части больше, чем в верхней. Вода поднимается по трубке и наполняет открытую камеру. В нижней части очередная порция воды выливается из камеры турбины, подошедшей к отверстию кожуха. Почему машина че будет работать вечно?

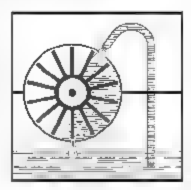
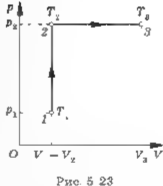


Рис 5 22

- 13. В вертикальном цилиндре под тяжелым порынем находится кислород массой m=2 кг. Для повышения температуры кислорода на $\Delta T=5$ К ему сообщили количество теплоты $Q_1=9160$ Дж. Найдите работу, совершённую кислородом при расширении, и увеличение его внутренней энергии
- 14 В теплоизолированном цилиндре с поршнем находится азот массой m = 0,2 кг при температуре t = 20 °C. Азот, расширяясь, совершает работу A = 4470 Дж. Найдите изменение внутренней энергии азота и его температуру после расширения. Удельная теплоемкость азота при постоянном объеме c_v = 745 Дж_e(кг·К)
- 15 Давление язота, находящегося в сосуде объемом V=3 л, после нагревания возросло на $\Delta p=2,2$ МПа. Определите количество теплоты, сообщённое газу, а также работу совершенную газом, и изменение его внутревней энергия
- 16 В сосуде находится одноатомный газ при температуре $t=17~^{\circ}\mathrm{C}$ и давлении $p=100~\mathrm{kHa}$ Объем сосуда $V=3~\mathrm{n}$ Газ изохорио нагревают на $\Delta t=100~^{\circ}\mathrm{C}$. Определите изменение внутренней энергии газа. Какое количество теплоты было передано газу в этом процессе?
- 17. Идеальный газ переводят изотермически из состояния I в состояние 2 ($V_2 < V_1$), затем его переводят изобарно в состояние I. Положительную или отрицательную работу совершает газ в каждом из процессов и целиком за цикл 9 Происходит ли теплообмен между газом и окружающей средой? Начертите график зависимости p от V.
- 18. Газ, занимающий объем $V_1=1$ л при давлении $p=10^6$ Па, расширился изотермически до объема $V_2=2$ л. Затем при этом объеме давление газа было уменьшено в 2 раза В дальнейшем газ расширялся при постоянном давлении до объема $V_3=4$ л. Начертите график зависимости р от V и, используя его, установите, пре каком из перечисленных процессов газ совершил наибольшую работу.
- 19 Некоторое количество газа завимает объем $V_1=10$ л и на ходится под давлением $p_1=100$ кПа при температуре $T_1=300$ К. Затем газ был нагрет без изменения объема до температуры $T_2=320$ К, а после этого нагрет при постоянном давлении до температуры $T_2=350$ К (рис. 5.23)

Найдите работу А, которую совершил газ, переходя из первоначального состояния І в состояние 3.

20 Холодильник, потребляющий мощность W за время т, охладил до 0°C воду массой т при температуре # Какое количество теплоты выделил холодильник в комнате за это время при условии, что теплоемкостью холодильника можно пренебречь?



- 21 В идеальной тепловой машине газ отдал холодильнику 67% теплоты, полученной от нагревателя Определите температуру T_2 холодильника, если температура нагревателя $T_1 = 430 \text{ K}$
- 22 Какую максимальную работу может совершить идеальный тепловой двигатель, если он в каждом цикле получает количество теплоты Q, = 10³ Дж от нагревателя с температурой $T_1 \equiv 1000$ K? Температура окружающей среды (колодильника) $T_2 = 293 \text{ K}$.
- 23. Чтобы принять ванну, необходимо нагреть воду объёмом V = 200 л от температуры $t_1 = 7$ °C до температуры $t_2 =$ 47°C Если такое количество теплоты сообщить идеальной тепловой машине, работающей при температуре нагревателя t_0 и температуре хольдильника t_1 , то с помощью этой машины можно поднять груз массой $m = 4.8 \cdot 10^4 \text{ кг}$ на высоту H=10 м. Определите по этим данным удельную теплоемкость воды Плотность воды $\rho = 10^3 \ {\rm kr/m^3} \ {\rm Vector}$ рение свободного падения $g \approx 10$ м, c^2 .

2. Выполните проект «КПД человека»

4. Напишите эссе «Моя жизнь максимальный порядок или максимальный беспорядок? *.

Подготовьте реферет «Тепловые двигатели экологические проблемы, способы их решения разными странами (в том числе и Россией >>

Изобразите в виде схемы связь между понятиями «механи ческая энергая» и «внутренняя энергия»

^{3.} Напишите эссе «Жизнь человека как необратимый процесс самореализации»

Используя различные информационные источники (библиотеки, Интернет и т д), подготовьте аналитический доклад «Тепловые двигатели, окружающая среда, здоровье человека».
 Назовите открытия в физике, которые сделали инженеры (не

 пазовите открытия в физике, которые сделали инженеры (не менее трех) Как вы считаете, какие процессы в настоящее время являются более эффективными «от научных открытий к технологиям» или «от технологий к научным открыти ям»? Проведите ретроспективный анализ (на примере Рос сии и других стран) Подготовыте дискуссию.
 Подготовыте презентацию «Кондиционер принцип действия,

виды стоимость, экологичность.

9. Теорема в физико и теорема в математико ото одно и то же или различное? Ответ аргументируйте на примере теоремы Карко

Карко
10. Сформулируйте одну из важнейших технических задач Каким образом в настоящее время эта задача решается в России, в других странах? Ответ представьте в виде презента ции

Глава 6

ВЗАИМНЫЕ ПРЕВРАЩЕНИЯ ЖИДКОСТЕЙ И ГАЗОВ

Молекулярно кинетическая теория позволяет не толь ко понять, почему вещество может находиться в газообразном, жидком и твердом состояниях, чо и объяснить процесс перехода вещества из одного состояния в другое

§ 6.1. ИСПАРЕНИЕ ЖИДКОСТЕЙ

При любой температуре молекулы жидкости частично покидают её поверхность. Происходит испарение жидкости.

Испарение

Повседневные наблюдения показывают, что количество воды спирта, эфира, бензина, керосина и любой другой жид-кости, содержащейся в открытом сосуде, постепенно умень шается, а с течением времени жидкость и вовсе может исчезнуть Например, хорошо закупоренный пузырек с чернилами может стоять в шкафу сколь угодно долго, и количество чернил в нём не меняется Если же пузырек оставить открытым, то, заглянув в него через достаточно продолжительное время, мы увидим, что жидкости в нем нет

В действительности жидкости бесследно не исчезают они и спаряются, т е, превращаются в пар.

Те же наблюдения позволяют установить, что испарение происходит с поверхности жидкости при любой температуре. Скорость испарения тем больше, чем больше площадь свободной поверхности жидкости, выше её температура и чем быстрее удаляются образовавшиеся над жидкостью пары Поэтому, чтобы бельё быстрее высохдо, его распрям ляют, а не вешают скомканным Белье быстрее высыхает при более высокой температуре воздуха и на ветру. Испарение также ускоряется при уменьшении внешнего давления, вернее при уменьшении давления водяных паров, содержащихся в окружающей среде.

Скорость испарения различных жидкостей различия Эфир испарается быстрее бензина, а бензин быстрее спирта. Все эти три жидкости, называемые летучими, испараются быстрее воды. Поэтому их следует содержать в корошо закрывающихся сосудах. Ртуть очень медленно испарающаяся жидкость

Молекулярная картина испарения

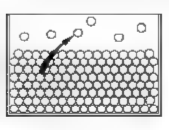


Рис 0.1

Молекулы жидкости участвуют в хаотическом движении При этом чем выше температура жидкости, тем интенсивнее движутся молекулы, тем больше их кинетическая энергия. Но средняя кинетическая энергия молекул имеет при элдав ной температуре определенное значение У каждой молекулы энергия в даиный момеят может оказаться

как меньше, так и больше средней. Кинетическая энергия некоторых молекул в какой то момент может стать столь большой, что они окажутся способными вылететь из жидкости, преодолев силы притяжения остальных молекул (рис 6 1). В этом в состоит процесс испарения.

Молекулярно-кинетическая теория позволяет объяснить условия, ускоряющие процесс испарения. Чем больше площадь свободной поверхности жидкости тем больше число вылетающих молекул тем быстрее происходит испарение.

Чем выше температура жидкости, тем большее число молекул обладает достаточной для вылега из жидкости кинетической энергией.

Конденсация пара

Вылетевшая с поверхности жидкости молекула принимает участие в хаотическом тепловом движении молекул пара. Беспорадочно двигаясь, она может навсегда удалиться от



поверхности жидкости в открытом сосуде, но может и вер иуться снова в жидкость. Этот процесс превращения пара в жидк ить, обратный прецессу испарения, называют ко и дея свідней (от зат condensatio—уплотнение, стущение) Если поток воздуха над сосудом (ветер) уносит с собой обра довавшиеся пары жидкости, то жидкость испариется бы стрее, так как уменьшаются шансы молекулы пара вновь вернуться в жидкость.

Охлаждение при испарении

При испарекии жидкость похидают молекулы, кинетиче ския эмертия которых бальше их гредней кинетической энергии. Поэтому среднее значение кинетической энергии остающихся молеку т жидкости уменьшается. А это означа ет понижение температуры испаряющейся жидкости. Вот почему вы нувствуете, что в жаркий летний день становится прохладно разу после кулания. Испирение воды с поверхности теза приводит к оклажденик его. Известно также, что в мокрой одежде хэлоднее, чем в сухой, особенно при ветре Очень сильное оклаждение получается, если испаревие происх ідит быстро. При быстром испаренни эфира при атмо сферном давлении может двоплойти охлаждение ниже 0 - С Это можно обизружить так. В вогнутое очконое стекто надо налить немного эфира и поставить его на стот, смоченный водой. При быстрем испарении эфира (испарение ускоряют продуванием воздуха над эфиром) стекльсько примерзает к поверхности стола. Охлаждением при испарении тетучих жидкостей по зьаукится врачи, когда нужно заморывать кожу больного, чтобы еделать ес печувствительной к боля

В жарких странах для оклаждения воды ее обычно содержат в пористых глиняных сосудах. Вода, просачивающияся через поры сосуда, испаряется, оклаждая воду в сосуде

Если типлить жидкость возможности испараться то охлаж дение ее будет происходить гораздо медлениее. Вспожните, как долго остывает жирный суп. Слой жира на его псверано сти мещает выходу быстрых молеку т воды. Жидкость почти не испарается, и ее температура падает медлевно (чам жир испарается крайне медленно, так как его большие молеку ты более прочно, цеплены друг с другом, чем молеку ты воды).

Испаренне таёрдых тел

Испаряются не только жидкости, но и твердые тела Молекулы, которые расположены у поверхности твердого тела и имеют достаточную кинетическую эвергию, способ ны покинуть тело. Процесс перехода вещества из твердо го состояния негосредственно в газообразное называется сублимацией или возгонкой.

Например, нафталин или камфара испараются при комнатной температуре и нормальном давлении, минуя жидкое состояние Точно так же испаряются кристаллы брома или изда, особенно если их подогреть Испаряется также лед Если влажное белье развесить на морозе, то вода замерзает, а затем лёд испаряется, и бельё высыхает

При испарении жидкостей они охлаждаются, так как жидкость покидают наиболее быстрые молекулы.

- Перечислите причины, от которых зависит скорость испарения жидкости
 - 2. Как алияет процесс испарения на температуру жидкости?
 - 3.ºВ комнате находится открытый стакан с водой Понижается ли со временем температура воды в стакане?

§ 6.2. РАВНОВЕСИЕ МЕЖДУ ЖИДКОСТЬЮ И ПАРОМ

Самое интересное состояние газа это насыщенный пар. Он находится в равновесии с жидкостью.

Насыщенный пар

Количество жидкости в открытом сосуде вследствие испарения непрерывно уменьшается. Но если сосуд плотно за крыт то этого не происходит, что можно объяснить следующим образом. В первый момент, после того как мы нальем жидкость в сосуд и закроем его, жидкость будет испараться и плотность пара над жидкостью будет увеличиваться Одна ко одновременно с этим будет расти и число молекул возвращающихся в результате кастического теплового движения обратно в жидкость. Чем больше плотность пара, тем большее число его молекул возвращается в жидкость. В открытом сосуде картина иная: покинувшие жидкость молекулы могут не возвращаться в жидкость

В закрытом сосуде в конце концов устанавливается равновесное состояние: число молекул, покидающих поверхность жидкости, становится равным числу молекул пара, возвращающихся за то же время в жидкость. Такое равновесие называется динамическим или подвижным

§ 6.3. ИЗОТЕРМЫ РЕАЛЬНОГО ГАЗА

Для более детального выяснения условий, при которых возможны взаимные превращения газа и жидкости не достаточно простых наблюдений за испарением жидко сти. Нужно внимательно проследить за изменением давления реального газа в зависимости от его объема при различных температурах.

Пусть в цилиндре под поршнем (рис 6 3) находится углекислый газ. Будем его медленно сжимать, при этом мы совершаем над газом работу, вследствие чего внутренняя энергия газа должна увеличиваться. Если мы котим провести процесс при постоянной температуре T, то нужно обеспечить хороший теплообмен между цилиндром и окружающей средой. Для этого можно поместить цилиндр в большой сосуд с жидкостью постоянной температуры (термостат) и сжи мать газ настолько медленно, чтобы теплота успевала передаваться от газа к окружающим телам.

Проводя данный опыт, можно заметить, что вначале, ког да объем достаточно велик ($V > V_2$, см. рис. 6.3), давление углекислого газа с уменьшением объема растет в соответствии с законом Бойля Мариотта, а затем при дальнейшем увеличении давления наблюдаются небольшие отклонения

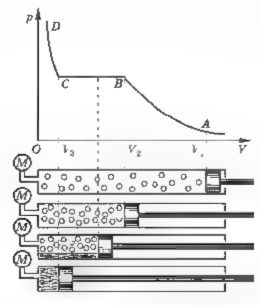


Рис 6.8

от этого закова. Данная зависимость между давлением и объемом газа изображена графически на рисунке 6 3 кривой AB

При дальнейшем уменьшевии объёма, начиная со эначения V_2 , давление в цилиндре под поршнем перестает меняться. Если заглянуть при этом в цилиндр через специальное смотровое окно, то можно увидсть, что часть объема цилин дра занимает прозрачная жидкость. Это значит, что газ (цар) превратился в насыщенный пар, а часть его превратилась в жидкость, τ . е сконденсировалась

Продолжая сжимать содержимое цилиндра, мы заметим, что количество жидкости в цилиндре увеличивается, а пространство, занятое насыщенным паром, уменьшается Давление, которое показывает манометр, остается постоянным до тех пор, пока все пространство под порщием ве окажется заполненным жидкостью Этог процесс изображён на рисунке 6.3 участком ВС графика

В дальнейшем при незпачительном уменьшении объема, начиная со значения V_3 , давление очень резко нарастает (участок CD графика; см. рис. 6.3). Это объясияется тем, что жидкости малосжемаемы

Так как рассмотренный процесс вроисходил при постоянной гемлературе T, график ABCD (см. рис. 6.3), изображающий зависимость давления газа p от объема V, называют и э о тер м о й реального газа. Участок $AB(V > V_2)$ соответствует венасыщенному пару, участок BC ($V_3 < V < V_2$) равновесному состоянию жидкости и ее насыщенного пара, а участок CD ($V < V_3$) жидкому состоянию вещества

Опыты доказывают, что такой же вид имеют изотермы и других веществ, если их температура не слишком велика

Давление насыщенного пара

Что будет происходить с насыщенным паром, если умень шать занимаемый им объем, например, если сжимать пар, находящийся в равновесни с жидкостью в цилиндре под поршнем, поддерживая температуру содержимого цилиндра постоянной?

При сжатии пара равновесие начнет нарушаться. Плотность пара в первый момент немного увеличится, и из газа в жидкость начнет переходить большее число молекул, чем из жидкости в газ. Это будет происходить до тек пор, пока вновь не установится динамическое равновесие и плотность пара, а значит, и концентрация его молекул не примут преж нее значение. Следовательно, концентрация молекул насыщенного пара не зависит от его объёма при постояняой температуре.

Состояние насыщенного пара приближённо описывается уравнением p=nkT, полученным нами для идеального газа (см. § 4.5). Для насыщенного пара эта формула выполняется тем точнее, чем ниже температура и соответственно давление пара.

Так как давление пропорционально концентрации молекул (p = nkT), то на независимости концентрации молекул (или плотности) насыщенных паров от объема следует независимость давления насыщенного пара от занимаемого им объема

Не зависящее от объёма давление пара, при котором жид кость находится в равновесии со своим паром, называют давлением насыщенного пара

При одной и той же температуре, как показывает опыт, давление насыщенного пара различных веществ различно Например, при температуре 20 °C давление насыщенного пара эфира равно 440 мм рт ст., насыщенного пара спирта 45 мм рт. ст., а водяного насыщенного пара 17 мм рт. ст

Семейство изотерм реального газа

До сих пор мы рассматривали только одву определенную изотерму реального газа. Познакомимся теперь с тем, как будет вести себя, например, тот же углекиелый газ при дру гой, более высокой (но также постоянной) температуре T_1 Новая изотерма, как и прежняя, довольно точно совпадает с изотермой идеального газа при больших объемах. Начиная с некоторого объема $V_1' \leq V_1$, она также идет горизонтально (рис 6 4) Наконец, при объеме $V_2' \geq V_2$ изотерма круто под нимается вверх. Это означает, что при объёме V_2 весь ци линдр заполнен жидкостью.

Если на основе опытных данных построить еще несколько изотерм, получится семейство изотерм реального газа (см. рис 6 4) При этом обнаружится закономерность, общая для всех газов Во первых, чем выше температура, тем мевьше объём, при котором начинается конденсация газа (пара). Объясняется это тем, что молекулы при более высокой температуре движутся быстрее, и необходима большая плотность газа для того, чтобы силы притяжения могли бы удержать молекулы друг около друга. Во-вторых, чем выше тем

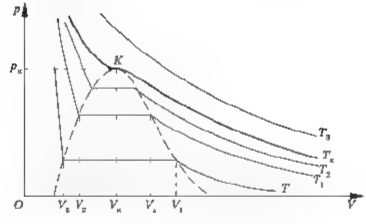


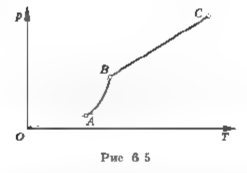
Рис. 6 4

пература, тем больше объём, ванимаемый жидкостью после того, как весь газ конденсируется. Ведь объем жидкости с увеличением температуры растет. Следовательно, длина прямоливейного горизонтального участка изотермы, соответствующего равновесию между жидкостью и насыщенным паром, с ростом температуры уменьшается Конденсация на чинается при больших плотностях газа и заканчивается при меньших плотностях жидкости. Другими словами, плотность газа и жидкости при одном и том же давлении тем ближе друг к другу, чем выше температура

Зависимость давления и плотности насыщенного пара от температуры

Знакомство с изотермами реального газа при различных температурах (см. рис. 6.4) позволяет сделать вывод о том, что давление насыщенного пара возрастает с увеличением температуры. Так как давление насыщенного пара не зави сит от объема, то, следовательно, оно зависит только от тем пературы. Однако зависимость p(T), вайденная экспериментально, не является пропорциональной, как у ндеального газа при постоянном объеме (закон Шарля) С увеличением температуры давление насыщенного пара растет быстрее, чем давление идеального газа (рис. 6.5, участок кривой AB) Это становится особенно очевидным, если провести изохору через точку A (пушктирная прямая). Почему это происходит?

При нагревания жидкости с паром в закрытом сосуде часть жидкости превращается в пар С ростом температуры



увеличивается скорость испарения и равновесие между жид костью и паром нарушается. Ковцентрация молекут, а следовательно, и плотность пара возрастают. Так продолжается до тех пор, пока плетность пара не увеличится настолько, что процесс конденсации уравновесит процесс испарения. В результате согласно формуле p = nkT давление насыщенно го пара растет не только вследствие повыщения температуры, но и вследствие увеличения концентрации молекул (плотности) пара. При этом главную роль в увеличении давления насыщенного пара играет рост концентрации молекул пара, а не повышение его температуры.

Основное различие в поведении идеального газа и насы щенного пара состоит в том, что при изменении температуры пара в закрытом сосуде (или при изменении объема пара при постоянной температуре) меняется масса пара Жидкость частично превращается в пар или, напротив, пар частично конденсируется. С идеальным газом ничего подобного не происходит.

Когда вся жидкость испарится, пар при дальнейшем на сревании перестанет быть насыщенным и его давление при постоянном объеме будет возрастать прямо пропорционально абсолютной температуре в соответствии с законом Шарля (см. рис 6.5, участок BC).

Изотермы реального газа, полученные эксперименталь но, описывают состояние газа, равновесие между газом и мидкостью и жидкое состояние. С их помощью можно проследить за зависимостью давления насыщенного пара от температуры

- ? 1. Каким образом строятся изотермы реального газа?
 - При каких условиях концентрация молекул насыщенного пара не зависит от его объема?

- Какое давление пара называют давлением насыщенного пара?
- Какие закономерности обнаруживаются при построении семейства изотерм реального газа?
- 5 Как зависят давление и плотность насыщенного пара от температуры?

§ 6.4. КРИТИЧЕСКАЯ ТЕМПЕРАТУРА. КРИТИЧЕСКОЕ СОСТОЯНИЕ

Вещество может находиться в жидком состоянии не при любой температуре Есть предел

Критическая температура

При достаточно высоких температурах горизонтальный участок изотермы реального газа (см. рис. 6.4) становится совсем коротким и при некоторой температуре обращается в точку (на рис. 6.4 — точка K). Эту температуру называют к р и т и ч е с к ой. Критической называется температура, при которой исчезают различия в физических свойствах между жидкостью и паром, находящимся с ней в динамическом равновески. Каждое вещество имеет свою критическую температуру. Например, критическая температура для углекислоты CO_2 равна $t_{\kappa} = 31$ °C, а для воды. $t_{\nu} = 374$ °C.

Критическое состояние

Состояние, соответствующее точке K, в которую обраща ется горизонтальный участох изотермы при температуре $T=T_{\kappa}$, называют критическим состоянием (критическая гочка). Давление и объем в этом состоянии называют критическ ими Критическое давление для углекислого газа равно $7.4\cdot 10^6$ Па (73 атм), а для воды $2.2\cdot 10^7$ Па (218 атм). В критическом состоянии жидкость имеет лак симальный объём, а насыщенный пар — максимальное давление

Плотность жидкости и её насыщенного пара при критической температуре

Мы уже отмечали, что при увеличения температуры возрастает плотность насыщенного пара (см. § 6.3). Плотность жидкости, находящейся в равновесии со своим паром, наобо-



	Темпера-	Плотность, кг/м ³	
	тура, °С	воды	пара
	15	1000	0,073
	60	998	0,083
	100	960	0,597
	200	860	7,84
	300	700	46,9
1	374	320	320

рот, уменьшается вследствие ее расширения при нагревании В таблице 2 приведены значения плотности воды и ее насыщенного пара для разных температур.

Если на одном рисунке начертить кривые зависимости плотности жидкости и ее насыщенного пара от температуры, то для жидкости кривая пойдет вниз, а для пара — вверх (рис. 6.6). При критической температуре обе кривые сливаются, т. е плотность жидкости становится равной плотности пара. Различие между жидкостью и паром исчезает.

Гаа и пар

Мы много раз унотребляли слова «газ» и «нар» Эти термины возникли в те времена, когда считалось, что нар может быть превращён в жидкость, а газ нет После того как все газы были сконденсированы (см § 6 7), для такой двойственной терминологии ве осталось оснований. Пар и газ это одно и то же, между ними принципиальной разницы нет Когда говорят о паре какой-нибудь жидкости, то обычно имеют в виду, что его температура меньше критической и сжати ом его можно превратить в жидкость. Только по привычко мы говорим о водяном паре, а не о водяном газе, о насыщенном паре, а не о насыщенном газе и т. д.

Экспериментальное исследование критического состояния

Эксперименты по изучению критического состояния вы полнил в 1863 г русский ученый М П. Авенариус Прибор, с помощью которого можно наблюдать критическое состояние (прибор Авенариуса), состоит из воздушной ванны (рис 6.7) и находящейся внутри ванны запаянной стеклянной трубочки (ампулы) с жидким эфи ром Объём выпуты (ее вместимость) равен критическому объему эфира, налитого в трубочку. Пространство над эфиром в ампуле заполнено насыщенным паром эфира

При помощи газовой горелки или другого нагревателя воздушную ванну подогревают. За состоянием эфира наблюдают через стеклянное окошко в приборе,

При компатной температуре можно отчетливо видеть границу между жид: костью и паром (рис. 6 8, a) По мере приближения к критической темпера

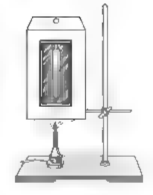


Рис. 6.7

туре объем жидкого эфира увеличивается, а граница раздела жидкость пар становится слабовыраженной, неустойчивой (рис. 6.8, 6)

При подходе к критическому состоянию граница между ними исчезает совсем (рис. 6.8, в)

При охлаждения появляется плотный туман, заполняющий всю трубочку (рис. 6.8. г). Это образуются капельки жидкости. Далее они сливаются вместе, и опять возникает граница раздела между жидкостью и паром (рис. 6.8. д).

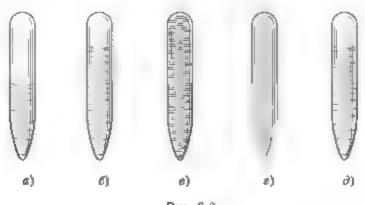


Рис 68

Для опыта выбран эфир, так как он имеет сравнительно низкое критическое давление (около 36 атм). Критическая температура его тоже невелика: 194 °C.

Если сжимать газ, поддерживая его температуру выше критической (см. рис. 6.4, изотерма T_8), причем, как и рань-

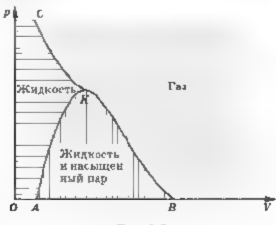
ше, начать с очень больших объемов, то уменьшение объема приведет к возрастанию давления в соответствии с уравнени ем состояния идеального газа. Однако если при температуре ниже критической при определенном давлении происходила конденсация пара, то теперь образования жидкости в сосуде наблюдаться не будет. При температуре выше критической газ нельзя обратить в жидкость ни при каких давлениях

В этом и состоит основное значение понятия критической температуры.

Диаграмма равновесных состояний газа и жидкости

Еще раз вернемся к рисунку 6 4, на котором изображе ны изотермы реального газа Соединим все левые концы го ризонтальных участкох изотерм, т е те точки, которые соответствуют окончанию конденсации насыщенного пара и началу сжатия жидкости. Получится плавная кривая, оканчивающаяся в критической точке К На рисунке 6 9 это кривая АК Слева от кривой АК, между ней и критической изотермой (участок изотермы СК), расположена область, со ответствующая жидкому состоянию вещества (на рис 6.9 эта область выделена горизонтальной штриховкой) Каждой точке этой области соответствуют параметры р. V и Т характеризующие жидкость в состоянии теплового равно вескя.

Соединим теперь плавной кривой все правые концы горизонтальных участков изотерм. Эта кривая на рисунке 6.9 тоже закапчивается в точке К. Две ливии АК и ВК ограничивают область, каждая точка которой соответствует состоя-



Puc 6.9

нию раввовесия между жидкостью и насыщенным паром (на рис 6 9 эта область выделена вертикальной штриховкой). За исключением области жидкого состояния и области равновесия жидкости с газом, вся остальная область соответствует галообразному состоянию вещества. На рисунке 6 9 она выделена косой штриховкой.

В результате получилась диаграмма равновесных состояний газа и жидкости. Каждой точке на этой диаграмме соответствует определенное состояние системы: газ., жидкость или равновесие между жидкостью и газом.

При критической температуре свойства жидкости и насыщенного пара становятся нерозличимымь Выше критической температуры жидкость не может существовать.

- ? 1. Что такое критическая температура?
 - Почему для одного и того же агрегатного согтояния существует два термина •газ• и •пар•?
 - Какова основная идея экспериментов по изучению критического состояния?

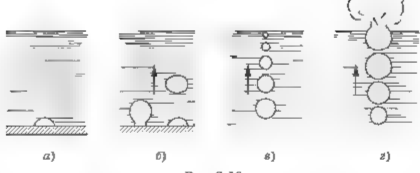
§ 6.5. КИПЕНИЕ

Жидкость не только испаряется. При некоторой температуре она кипит. Что такое кипение и чем определя ется температура кипения?

Нальем в стеклянную колбу воду и станем ее нагревать. Скоро дно и стенки колбы покроются пузырьками. Появление этих пузырьков объясняется выделением воздуха, рас творенного в воде. В воде (а также в любой другой жидкости) всегда имеется некоторое количество растворённого воздуха. Этим воздухом дышат рыбы и другие живые существа, оби тающие в воде. Чаще всего пузырьки зарождаются в маленьких трещинках на дне сосуда. Так как внутри каждого пузырька происходит испарение воды, то, кроме воздуха, пу зырьки содержит насыщенные пары воды.

При повышении температуры пузырьки, заполненные воздухом и паром, увеличиваются в размерах и становятся многочисленнее.

Проследим за ростом одного на пузырьков, образованиегося на дне сосуда Когда пузырёк сделается достаточно боль



Pate 6 10

шим (рис. 6.10, а), действующая на него выталкивающая (архимедова) сила со стороны воды заставляет его оторвать ся, подобно тому как отрывается слишком тяжелая капля воды, повисшая на крыше При этом между пузырьком и дном сосуда образуется все суживающаяся воздушная пе ремычка (рис. 6.10, б), и наконец пузырёк отрывается, оставляя у дна небольшое количество воздуха, аз которого с течением времени разовьется новый пузырек. Поднимающийся пузырек, попадам в верхние, более колодиые слои воды, уменьшается в размере, так как содержащийся в нем пар конденсируется (рис. 6.10, в). Давление стремительно падает, и пузырек захлопывается. Захлопывание происходит настолько быстро, что стенки пузырька, сталкиваясь, производят нечто вроде маленького взрыва. Множество та ких микроварывов создает характерный шум. Закичающая вода шумит. Другой, менее существенной причиной шума являются колебания жидкости, возникающие при отрыве пузырьков от дна сосуда.

Наконец, когда вся вода достаточно прогрестся, поднима ющиеся пузырьки уже не будут уменьшаться в размерах и достигают поверхности, выбрасывая пар во внешаее пространство (рис. 6.10, г). Шум при этом прекращается и начи настся «бульканье» вода закипела.

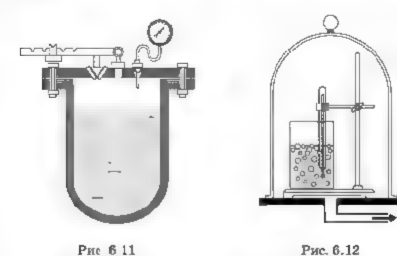
Таким образом, кипение — это переход жидкости в пар, происходящий с образованием пузырьков пара по всему объему жидкости или на поверхности сосуда Термометр, помещенный в пар над кипящей водой, все время, пока вода кипит, показывает одну и ту же температуру (около 100 °С). Эта температура не изменится, пока вся вода не выкипит.

Очевидно, при кипении давление паров*, образующихся внутри пузырьков у дна сосуда, таково что пузырьки могут расширяться, преодолевая атмосферное давление, а также давление столба воды. Таким образом, кипение происходит при такой температуре, когда давление насыщенных паров сравнивается с давлением внутри жидкости. Температура кипеция определяется, следовательно, давлением насыщенного пара, а значит, его температурой. Температура пара кипящей жидкости и есть температура кипения

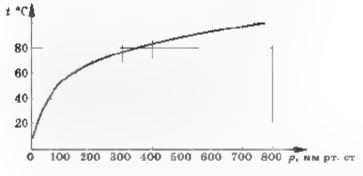
Зависимость температуры кипения жидкости от давления

Из приведенных рассуждений исно, что температура ки пения жидкости должна зависеть от внещнего давления. Наблюдения подтверждают это

Чем больше висшнее давление, тем выше температура кипения. Так, в паровом котле при давлении, достигающем 1,6 · 10° Па, всда не кипит и эри температуре 200 °С В меди цинских учреждениях кипение воды в герметачески закрытых сосудах— автоклавах (рис. 6.11) также происходит при повышенном давлении. Поэтому температура кипения значительно выше 100 °С. Автоклавы применяют для стерили зации хирургических инструментов, перевязочного материала и т. д.



Давление воздуха внутри пункрыков очень мало, поэтому им можно пренебречь. Главную роль играет давление пара внутри пупырьков.



Pac 6 13

И наоборот, уменьшая внешнее давление, мы тем самым понижаем температуру кипения. Под колоколом воздушного насоса можно заставить воду кипеть при комнатвой температуре (рис 6 12) При подъеме в горы атмосферное давление уменьшается, поэтому уменьшается температура кипения. На высоте 7134 м (пик Ленина на Памире) давление приближенно равно 4 · 10 Па (300 мм рт. ст.). Вода кипит там примерно при 70 °С. Сварить, например, мясо в этих условиях невозможно.

На рисунке 6.13 изображена кривая зависимости температуры кипения воды от внешнего давления. Легко сообразить, что эта кривая является одновременно и кривой, выражающей зависимость давления насыщенного водяного пара от температуры

Различие температур кипения жидкостей

У каждой жидкости своя температура кипения. Различие температур кипения жидкостей определяется различием в давлении их насыщенных паров при одной и той же температуре Например, пары эфира уже при комнатной температуре имеют давление, большее половины атмосферного. Поэтому, чтобы давление паров эфира стало равным атмосферному, нужно небольшое повышение температуры (до 35 °C) У ртуги же насыщенные пары имеют при комнатной температуре совсем ничтожное давление. Давление паров ртуги делается равным атмосферному только при звачительном повышении температуры (до 357 °C) Именно при этой тем пературе, если внешнее давление равно 10° Па, и кипит ртуть.

Различие температур кипения веществ находит большое применение в технике, явпример при разделении нефтепродуктов. При нагревании нефти раньше всего испаряются наиболее ценные, летучие ее части (бензия), которые можно таким образом отделить от «тяжелых» остатков (масел, мазута).

Жидкость закипает, когда давление её насыщенного пара сравнивается с давлением внутри жидкости

- ? 1 Опишите механизм кипения жидкости.
 - Чем объясняется различие температур кипения жидкостей?
 - Почему понятие «давление насыщенного пара» является ключеным пра исследовании процесса кипения жидкости?

§ 6.6. ТЕПЛОТА ПАРООБРАЗОВАНИЯ

Требуется ли энергия для превращения жидкости в пар? Скорег всего да! Не так ли?

Мы отмечали (см. § 6.1), что испарение жидкости сопровождается ее охлаждением. Для поддержания температуры испаряющейся жидкости неизменной к ней необходимо под водить извне теплоту. Конечно, теплота и сама может передаваться жидкости от окружающих тел. Так, вода в стакане испаряется, но температура воды, несколько более низкая, чем температура окружающиго воздуха, остаётся неизменной. Теплота передается от воздуха к воде до тех пор. пока вся вода не испарится.

Чтобы поддерживать кипенае воды (или вной жидкости), к ней тоже кужно непрерывно подводить теплоту, например подогревать её горедкой. При этом температура воды и сосуда не повышлется, но каждую секунду образуется определен ное количество пара.

Таким образом, для превращения жидкости в пар путем испарения или путем кипсния требуется приток теплоты. Количество теплоты, требующееся для превращения данной массы жидкости в пар той же температуры, называется теплотой парообразования этой жидкости.

На что расходуется подводимам к телу энергия? Прежде всего на увеличение его внутренней энергии при переходе из жидкого состояния в газообразное ведь при этом увеличива ется объем вещества от объема жидкости до объема насыщенного пара. Следовательно, увеличивается среднее расстояние между молекулами, а значит, и их потенциальная энергия.

Кроме того, при увеличении объема вещества совершается работа против сил внешнего давления. Эта часть теплоты парообразования при компатной температуре составляет обычно несколько процентоя всей теплоты парообразования.

Теплота парообразования зависит от рода жидкости, её массы и температуры Зависимость теплоты парообразования от рода жидкости характеризуется величиной, вазываемой удельной теплотой парообразования

Удельной теплотой парсобразования данной жидкости называется отношение теплоты парообразования жидкости к её массе:

$$r = \frac{Q_0}{m}$$
, (6.6.1)

где r удельная теплота парообразования жидкости; m масса жидкости; Q_n ее теплота парообразования Единицей удельной теплоты парообразования в СИ является джоуль на килограмм (Дж/кг).

Удельная теплота парообразования воды очень нелика 2,256 · 10⁶ Дж кг при температуре 100 °C. У других жидкостей (спирт, эфир, ртуть, керосин и др.) удельная теплота на рообразования меньше в 3 — 10 раз.

Зависимость удельной теплоты парообразования от температуры

Для одной и той же жидкости удельная теплота парообра зования при разных температурах имеет разное значение При повышении температуры удельная теплота парообразования уменьшается, так как с ростом температуры уменьшается разность между объемом жидкости и объемом ее насыщенного пара Поэтому уменьшается изменение внутревней энергии и работа против сил висшиего давления

Значения удельной теплоты парообразования воды при разных температурах приведены в таблице 3.

Таблица 3

Темпера- тура, °С	Удельная теплота парообразования, МДж/кг	Темпера- гура, °С	Удольная теплота парообразовання, МДж/кг
0	2,45	250	1,71
50	2,38	300	1,38
100	2,26	350	0,88
150	2,12	374	0
200	1,96		

§ 6.7. СЖИЖЕНИЕ ГАЗОВ

Любой газ можно превратить в жидкость простым сжатием, если только его температура ниже крати ческой. Поэтому деление веществ на жидкости и газы в значительной мере условно. Те вещества, которые жы привыкли считать газами, просто имеют вчень низкие критические температуры и поэтому при тем пературе, близкой к комнатиой, не могут находиться в жидком состоянии Наоборот, у веществ, причисляе мых нами к жидкостям, критические температуры велики.

Первый гал (аммиак) был обращен в жидкость уже в 1799 г. Дальнейшие успехи в сжижении газов связаны с именем авглийского физика М. Фарадея (1791—1867), который сжижал газы гутем их одновременного охлаждения и сжатия.

Ко второй половине XIX в из всех известных в го время газов остались не обращенными в жидкость только шесть водород, кислород, азот, оксид азота, оксид углерода и метан их назвали постоянными газами Задержка в сжижении этих газов ещё на четверть столетия произошла потому, что техника понижения температуры была развита слабо и они не могли быть охлаждены до температуры ниже критической Когда физики научились получать температуры порядка 1 К, удалось все газы, в том числе и гелий, обратить не только в жидкое, но и в твердое состояние.

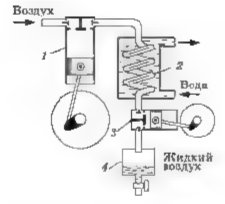
Установки для сжижения газов

Существует много типов машив для получения жидких газов, в частности жидкого воздуха В современных промышленных установках значительное охлаждение достига ется путем расширения газа в условиях теплоизоляции (адиабатное расширенке).

Такие машины называют детандерами (расширите лями). Расширяющийся газ совершает работу, перемещая поршень (поршневые детандеры) иля вращая турбяну (турбиные детандеры), за счёт своей внутренней экергии и поэтому охлаждается.

Высокопроизводительные гурбодетандеры низкого давле ния были разработаны академиком П. Л. Капицей. Начиная с 50 х гг. все крупные установки в мире для сжижения воз дука работают по схеме Капицы.





Pac 6.14

На рисунке 6.14 принедена упрощенная сжема поршневого детандера. Атмосферный воздух поступает в компрессор 1, где сжимается до давления в несколько десятков атмосфер. Нагретый при сжатии воздух охлаждается в теплообменнике 2 проточной водой и поступает в цилиндр детандера 3. Здесь он, расшираясь, совершает работу, толкая поршень, и охлаждается настолько сильно, что конденсируется в жид кость. Сжиженный воздух поступает в сосуд 4.

Температура киления жидкого воздуха очень низка. При атмосферном давлении она составляет 193 °C. Поэтому жидкий воздух в открытом согуде, когда давление его паров равно атмосферному давлению, кипит. Так как окружающие тела значительно теплее, то приток теплоты к жидкому воздуху, если бы он хранился в обычных согудах, был бы настолько значителев, что за очень короткий грок весь жидкий воздух яспарился бы.



Климца Пётр Леонидович (1894 1984) янаменитый советский фианк, лауревт Нобелевской премии, ученик Э. Резерфорда

Капица открыл сверктекучесть жидкого гелия, разработал новые промышленные методы сжижения газов Большое значение имеют работы Ка пицы по созданию сверхсильных магнитных полей и влектронных генераторов больших мощвостей



Рис 6 15

Хранение жидких газов

Чтобы сохранить воздух в жидком состоянии, надо воспрепятствовать его теплообмену с окружающей средой. С этой целью жидкий воздух (и другие жидкие газы) помещают в особые сосуды, называемые сосудами Дьюа ра Сосуд Дьюара устроен так же, как и обычный термос Он имеет двой ные стеклянные стенки, из простран ства между которыми выкачая воздух (рис 6.15). Это уменьшает теплопроводность сосуда Внутреняюю стенку

делают блестищей (посеребренной) для уменьшения на сревания излучением. У сосудов Дьювра узкое горлышко, при хранении в них сжиженных газов их оставляют откры тыми, чтобы содержащиися в сосуде газ имел возможность постепенно испаряться Благодаря затрате теплоты на ис парение сжиженный газ остается все время холодным В хорошем сосуде Дьювра жидкий воздух сохраняется в те чение нескольких недель

Применение сжиженных газов

Сжижение газов имеет техническое и научное значение Сжижение воздуха используется в технике для разделения воздуха на составные части. Метод основан на том, что различные газы, из которых воздух состоит, кипят при различных температурах. Наиболее низкие температуры кипения имеют гелий, неон, азот, аргон. У кислорода температура кипения несколько выше, чем у аргона. Поэтому сначала ис парлется гелий, неон, азот, а затем пргои, кислород.

Сжиженные газы находят широкое примевение в технике. Азот идет для получения аммиака и азотных солей, употребляемых в сельском хозяйстве для удобрения позвы Аргон, неов и другие инертные газы используются для на полнения электрических лемп накаливания, в также газо светных ламп. Навбольшее применение имеет кислород В смеси с ацетиленом или водородом он двет пламя очень вы сокой температуры, применяемое для резки и сварки метал лов Вдувание кислорода (кислородное дутье) ускоряет металлургические процессы. Доставляемый из аптек в по душках кислород облегчает страдания больных Особенно важным является применение жидкого кислорода в качестве окислителя для двигателей космических ракет Двига

тели ракеты-носителя, поднявшей в космос первого космонавта Ю А Гагарина, работали на жидком кислороде

Жидкий водород используется как топливо в космических ракетах. Например, для заправки американской ракеты «Сатурн 5» требуется 90 г жидкого водорода

Газы применяемые в промышленности, медицине и т. п., легче перевозить, когда они находятся в сжиженном состоя нии, так как при этом в том же объеме заключается большее количество вещества. Так доставляют в стальных баллонах жидкую углекислоту на заводы газированных вод

Жидкий аммиак нашёл широкое применение в холодильниках огромных складах, где хранятся скоропортящиеся продукты Охлаждение, возникающее при испарении сжи женных газов, используют в рефрижераторах при перевозке скоропортящихся продуктов.

Значение сжижения газов для научных исследований

Превращение всех газов в жидкое состояние лишний раз подтвердило единство в строении веществ. Оно показало, что состояние вещества зависит от его температуры и давления, а не определено раз и навсегда для данного тела.

С другой сторовы, достигнутые при сжижении газов низкие температуры широко раздвинули границы научных исследований и позволили обнаружить изменение многих свойств веществ при сверхнизких температурах. Упругие тела, сделанные из каучука, становятся при этих темпера турах хрупкими, как стекло. Кусок резины после охлаждения в жидком воздухе легко ломается, а резиновый мячик при ударе разбивается вдребезги. Ртуть и цинк при низких температурах делаются ковкими, а свинец. пластический металл. Упругим, как сталь. Колокольчик, сделанный из свинца, звенит. Очень многие вещества (спирт, яичная скорлупа и др.) после освещения их белым светом создают собственное излучение различного цвега (преимущественны зелено-желтого).

При низких температурах интенсивность теплового движения резко уменьщается, поэтому оказывается возможным наблюдение целого ряда явлений, скрытых при более высоких температурах тепловым движением молекул.

При температурах, близких к абсолютному нулю, сильно изменяются электрические свойства некоторых металлов и сплавов их сопротивление электрическому току становится равным нулю. Это явление, вазываемое сверхпрово-

димостью, открыто Г. Камерлинг-Оннесом в 1911 г. При температуре 2,2 К в жидком гелии исчезает вязкость, т е он приобретает свойство сверхтекучести Сверхтекучесть от крыл П. Л. Каница в 1938 г.

Такие газы, как азот, кислород, водород, гелий, могут находиться в жидком состоянии только при очень низких температурах. При таких температурах обнаруживаются особые свойства веществ, маскируемые в обычных условиях тепловым движением молекул. Эти свойства находят применение как в науке, так и в тех нике.

? Каким образом доказать, что состояние вещества зависит от его температуры и давления? Ответ представьте в виде схемы.

§ 6.8. ВЛАЖНОСТЬ ВОЗДУХА

Водяной пар в воздухе, несмотря на огрожные поверхности окванов морей, озёр и рек не является насыщен ным: атмосфера «открытый сосуд» Перемещение воздушных масс приводит к тому, что в одних местах нашей планеты в данный момент испарение воды преобладает над конденсацией, а в других, наоборот преобла дает конденсация.

Содержание водяного пара в воздухе — его влажность характеризуется рядом величин.

Парциальное давление водяного пара

Атмосферный воздух представляет собой смесь различных газов и водяного пара Каждый из газов вносит свой вклад в суммарное давление, производимое воздухом на на ходящиеся в нем тела Давление, которое производил бы водяной пар, если бы все остальные газы отсутствовали, на зывают парциальным давлением (или упругостью) водяного пара. Пардиальное давление р водяного пара принимают св один из показателей влажности воздуха Его выражают в единицах давления паскалах или миллиметрах ртутного столба.

Абсолютная влажность

За характерьстику влажности воздуха может быть принята плотность водяного пара э, содержащегося в воздухе Эту величину называют а б с о л ю т н о й в л а ж н о с т ь ю



и из-за ее малости выражают в граммах на кубический метр. Абсолютная влажность, таким образом, показывает, сколько водяного пара в граммах содержится в 1 м³ воздуха.

Абсолютная влажность и парциальное давление водявого пара связаны уравнением Менделеева Клапейрона

$$p = \frac{1}{M} \frac{m}{V} RT$$
 или $p = \frac{\rho}{M} RT$ (6.8.1)

Относительная влажность

Знание парциального давления (упругости) водяного пара или абсолютной влажности ничего не говорит о том, насколь ко водяной пар в данных условиях далек от насыщения А именно от этого зависит интенсивность испарения воды (или конденсация пара) и следовательно, потеря влаги жи выми организмами От этого же зависит быстрота высыха ния тканей, почвы, увядание растений и многое другое Вот почему вводят величину, показывающую, насколько водя ной пар при данной температуре близок к насыщению, относительную влажность

Относительной влажностью воздуха $\mathfrak p$ называют выраженное в процентах отношение пардиального давления p водяного пара, содержащегося в воздухе при давной температуре, к давлению p_0 насыщенного пара при той же температуре:

$$\varphi = \frac{p}{p_0} \cdot 100\% \,. \tag{6.8.2}$$

Воспользовавшись уравнением (6-8.1), можно для относительной влажности получить ещё одну формулу

$$\varphi = \frac{\rho}{\rho_0} \cdot 100\%$$
, (6.8.3)

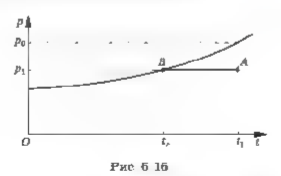
где р абсолютная влажность, а ро плотность насыщенного водяного пара при данной температуре

Итак, для вычисления относительной влажности надо знать парциальное давление или плотность пара, содержащегося в воздухе при данной температуре, и давление или плотность насыщечного водяного пара при этой же температуре

Давление и плотность насыщенного водяного пара при разных температурах можно найти, воспользовавщись специальными таблицами, которые имеются в справочниках или задачниках по физике. А как определить парциальное давление и плотность водяного пара, содержащегося в воздухе при данной температуре? Ответить на этот вопрос можно различными способами.

Точка росы

При охлаждении влажного воздуха при постоянном давлении его относительная влажность повышается, так как чем ниже температура, тем ближе парциальное давление пара в воздухе к давлению насыщенного пара. В конце кон дов пар становится насыщенным Это легко понять, если посмотреть на график зависимости давления насыщенного водиного пара от температуры (рис. 6-16)



Пусть при температуре t, парциальное давление водяного пара равно p_1 . Состояние пара изобразится при этом точкой A. Ес ти охладить воздух до температуры t_r при $p_1={
m const.}$ то пар ставет насыщенным и его состояние изобразится точкой B.

Температура t_p , до которой должев охладиться воздух, чтобы ваходящийся в нём водяной пар достиг состояния насыщения (при данной влажности воздуха и ненаменном давлении), называется точкой росы.

Давление насыщенного водяного пара при температуре воздуха, равной точке росы, и есть парциальное давление водяного пара, содержащегося в атмосфере.

При охлаждении воздуха до точки росы начинается ков депсация паров' появляется туман, выпадает роса.

Точка росы также характеризует влажность воздуха, так как она позволяет определить парциальное давление водяного пара и абсолютную влажность с помощью таблиц, в которых представлена зависимость давления и плотности насы щенного водяного пара от температуры (о них мы уже говорили)



Гигрометр

Точку росы определяют с помощью прибора, называемого конденсационным гигрометром. Внешний вид этого прибора показан на рисунке 6 17, а, в его разрез — на рисунке 6 17, б. Гигрометр представляет собой металлическую коробку 1, передняя стенка 2 которой хорощо отполирована Коробка окружена полированным кольцом 3, отделенным от нее теплоизолирующей прокладкой 4. Коробка соединена с резиновой грушей 5. Внутрь коробки наливают легко кепаряющуюся жидкость эфир и вставляют термометр Продувая через коробку воздух с помощью груши, вызывают сильное испарение эфира и быстрое охлаждение коробки. По термометру замечают температуру, при которой появляются капельки росы на полированной поверхности стенки 2. Это в есть точка росы, так как появление росы ука зывает, что водяной пар стал насыщенным

Определение точки росы наиболее точный способ измерения относительной влажности

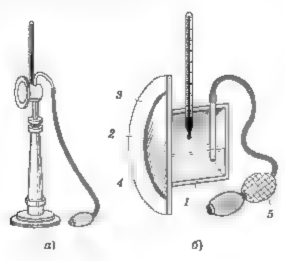


Рис 6 17

Волосной гигрометр

Действие гигрометра другого типа волосного основано на свойстве обезжиренного теловеческого волоса удлиняться при увеличении относительной влажности. При помощи волосного гигрометра можно непосредственно измерять относительную влажность воздуха. Его устройство по-



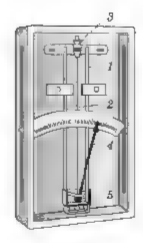






Рис. 6.19

казано ва рисунке 6.18. Между двумя металлическими стойками I укреплеа обезжиренный человеческий волос 2. Один конец волоса сакреплён на веркнем штифто, которым можно с помощью гайки 3 регулировать натяжение волоса. Другой конец волоса нагружен небольшой гирькой и перекинут через блок 5, на котором укреплена стрелка 4 с противовесом При изменении влажности воздуха длина волоса изменяется (увеличивается при увеличения влажности и уменьшается при ее уменьшении, и стрелка по шкале указывает относительную влежность воздуха в процентах.

Волосной гигрометр применяют в тех случаях, когда в определении влажности воздухи не требуется большой точности

Психрометр

Психрометр^{*} состоит из двух термометров (рис. 6.19). Ревервуер одного из них остается сухим, и термометр пока зывает температуру воздуха. Резервуар другого окружен по лоской ткини, конец которой опущен в воду. Вода испаряет-

^{*} От греческих слов psychrós — «холодями» и metréo — «намеряю»

ся, и благодаря этому термометр охлаждается. Чем больше относительная алажность, тем менее интенсивно идёт испарение и тем меньше разность показаний термометра, окруженного полоской алажной ткани, и сухого термометра. При относительной ялажности, равной 100%, вода вообще не будет испаряться и показания обоих термометров бу дут одинаковы. По разности температур термометров с помощью специальных таблиц, называемых психрометрическими, можно определить относительную влажность воздужа Психрометрами обычно пользуются в тех глучанх, когда требуется достаточно точное и быстрое определение влажности воздуха

Значение влажности

Люди весьма восприимчивы к влажности. От нее завигит интенсивность испарения влага с повержности кожи. При высокой влажности, особенно в жаркий день, испарение влаги с поверхности кожи уменьшается и поэтому затрудняется терморегуляция человеческого организма. В сухом воздухе, напротив, происходит быстрое испарение влаги с повержности кожи, что приводит к высыхаяню слизистых оболочек дыхательных путей. Наиболее благоприятной для человека является относительная влажность от 40 до 60%. Такая влажность, например, поддерживается в космических кораблях.

Большое зиячение имеет знание влажности в метеорологии для предсказания погоды. Хотя количество водиного пара в атмосфере сравнительно невелико (около 1 %), роль его в атмосферных явлениях значительна Конденсация водяного пара приводит к образованию облаков и последующему выпадению осадков. При этом выделяется большое коли чество теплоты. Испарение воды и образование водяного пара сопровождается наоборот, поглощением теплоты.

Определённую влажность необходимо поддерживать в ткацком, кондитерском, табачном и других производствах для вормального течения процесса, а также при хранении произведений искусства и квиг в библиотеках и музеях. Поэтому в музеях на стенах вы можете увидеть психрометры.

Важное значение для человека наряду с температурой и давлением атмосферы имеет количество в неи водя ных паров Содержание водяного пара в воздухе характе ризуется абсолютной и относительной влажностью.



§ 6.9. ПРИМЕРЫ РЕШЕНИЯ ЗАДАЧ

При решении задач по этой теме надо иметь в виду, что давление и плотность насыщенного пара не зависят от объема, а зависят только от температуры.

Давление насыщенного пара считается известной вели чиной (сообщяется в условии зидачи или ниходится в соответствующих таблицах).

Уравнение состояния идеального газа вдали от критической температуры приближение примениме для описания насыщенного пара. Но при сжатии или нагревании насыщенного пара ого масса измоляется

Задача 1

?

В замкнутом сосуде объёмом V=1 м³ находится вода массой m=12 г и насыщенный пар, плотность в давление пара при данной температуре равны соответственно $p-8\cdot 10^{-3}$ кг м³ и p-1,1 кПа. Какое давление установит ся при увеличении объема в k=5 раз? Считать, что темпера тура при увеличении объема не изменяется.

Решение. В сосуде первоначально содержался насыщен ный пар массой $m_1 = \rho V = 8 \cdot 10^{-3} \ \rm kr$ (объемом, занимаемым водой, можно пренебречь).

Масса воды и пара была равна $m+m_1=2\cdot 10^{-2}$ кг. Для насыщения объема, равного kV, необходим пар массой $m_2=\rho kV=4\cdot 10^{-2}$ кг. Так как $m+m_1 \cdot m_2$, то после увеличения объема пар станет ненасыщенным. Его плотность $\rho_1=\frac{m+m_1}{kV}$.

Давление пара при данной температуре прямо пропорционально плотности. Поэтому

$$p_1 = \frac{p_{0_1}}{\rho} = \frac{p(m + m_1)}{\rho kV} = 550 \text{ Ha}.$$

Задача 2

В закрытом сосуде объемом $V_1=0.5~{\rm M}^3$ находится вода массой $m=0.5~{\rm Kr}$ Сосуд нагрели до температуры $t=14.7~{\rm C}$ На какую величину ΔV следует изменить объем сосуда,

чтобы в нем содержался только насыщенный пар? Давчение насыщенного пара при температуре $t=147~^{\circ}\mathrm{C}$ равно $p_0=4,7\cdot10^5\,\mathrm{Ha}$.

Решение. Насыщенный пар при давлении p_0 занимает объём

$$V = \frac{mRT}{p_0M} = 0.2 \text{ M}^3,$$

где $M=0.018~{\rm kr/nos}$ молярная масса воды. Объем сосуда $V_1>V$ и пар не является насыщенным. Чтобы кар стал насыщенным, объем сосуда следует изменить на

$$\Delta V = V - V_1 = \frac{mRT}{p_0 M} - V_1 = -0.3 \text{ M}^3$$

Объем сосуда должен быть умевьшен на 0,3 м³

Задача З

Кусок алюминия массой $m_1=537$ г, нагретый до темпера туры $t_1=200~^{\circ}\mathrm{C}$, опустили в воду массой $m_2=400$ г при тем пературе $t_2=16~^{\circ}\mathrm{C}$ Вода вагрелась до температуры $t=50~^{\circ}\mathrm{C}$ и частично испарилась. Определите массу испарившейся воды Удельная теплоемкость алюминия $\epsilon_1=920~\mathrm{Дж.}$ (кг К). Удельная теплоемкость воды $\epsilon_2=4200~\mathrm{Дж.}$ (кг К), а удельная теплота парообразования воды при температуре кипения ($t_x=100~^{\circ}\mathrm{C}$) равна $r=2,26~\mathrm{MДж.}$ кг Тепловыми вотеря ми пренебречь.

Решение. Количество теплоты отданное куском алюми ния

$$Q_1 = c_1 m_1 (t - t_1).$$

Количество теплоты, полученное водой, складывается из количества теплоты, полученного всей водой при нагревании от t_2 до t_3 .

$$Q_z = c_z m_z (t - t_z),$$

и количества теплоты израсходованного для нагревания части воды массой m_3 от t до $t_{\rm g}$ и ее испарения при этой температуре.

$$Q_3 = c_2 m_3 (t_{\rm K} - t) + r m_3$$

Пренебрегая тепловыми потеряма, запишем уравнение теплового баланса:

$$Q_1 + Q_2 + Q_3 = 0,$$

$$c_1 m_1(t - t_1) + c_2 m_2(t - t_2) + c_3 m_3(t_n - t) + r m_3 = 0.$$

Откуда

$$m_3 = \frac{c_1 m_1 (t_1 - t) - c_2 m_2 (t - t_2)}{c_2 (t_2 - t) + r} = 7 \text{ r.}$$

Задача 4

Пористое тело было помещено для просушки под колоколькуумного насоса Давление под колоколом держалось на уровне 6 5 мм рт ст. в течение 1 ч, после чего резко упа ло. Подача насоса 60 л мик. Установившаяся под колоколом насоса температура t = 5 °C Сколько воды содержало тело?

Решение. Давление p=6.5 мм рт. ст. это давление насыщенных водяных паров при $t=6\,^{\circ}\mathrm{C}$ Резкое падение давления свидетельствует о том, что вся вода преврати лась в пар Объём пара, откачанного насосом до полного испарения воды, V=3600 л. Пользуясь уравнением состояния Менделеева Клапейрона, находим искомую массу воды

$$m = \frac{pVM}{RT} \approx 23.4 \text{ r.}$$

Задача 5

В сосуде находится воздух, относительная влажность которого при температуре $t_1=10$ °C равна $\phi_1=60\%$. Какой будет относительная влажность ϕ_2 после уменьшения объема сосуда в n раз (n=3) и нагревания газа до температуры $t_2=100$ °C? Плотность насыщенных водяных паров при тем пературе t_1 равна $\rho=9.4\cdot 10^{-3}$ кг/м 3

Решение. При температуре t_1 абсолютная влажность (до сжатия) равна $\rho_1 = \phi_1 \rho$ После сжатия масса влаги, приходящаяся на единицу объема сосуда (не только в виде паров, но и в виде сконденсировавшейся жидкости, если возвикли устовия для конденсации), будет равна $\rho_2 = n\phi_1 \rho = \pm 1.69 \cdot 10^{-2} \, \mathrm{kr/m}^3$

При температуре $t_2 = 100$ °C давление насыщенных водя ных паров равно нормальному атмосферному давлению $p_0 = 10^5$ Па, и вх плотность

$$\rho_8 = \frac{Mp_0}{RT_2} = 0.58 \text{ kg/m}^3,$$

где M = 0.018 кг/моль

Так как $\rho_3 > \rho_2$, то в сосуде будет ненасыщенный пар с относительной влажностью

$$\phi_2 = \frac{\rho_2}{\rho_3} = \frac{n\phi_1 \rho R T_2}{M \rho_4} = 2.9 \cdot 10^{-2} = 2.9 \% \; .$$

Упражнение 5

- Почему капельки воды на разогретой сковородке «крутятся» на ней более минуты, прежде чем исчезнуть?
- 2 В колбе кипятят воду Затем колбу снимают с огня и заку поривают резиновой пробкой. Если теперь окладить колбу, облив ее колодной водой, то вода в колбе закипает. Почему?
- Два полых, герметически запаянных шара, в одном из которых вода, соединены грубкой (рис. 6.20). Воздух из щаров откачан Если пустой шар поместить в сосуд с жидким воздухом, то вода в другом шаре быстро замерзнет. Объясните явление.
- 4 На улице целый день моросит холодный осенний дождь В комнате развещено выстиранное белье. Высохиет ли белье быстрее, если открыть форточку?
- Б На рисунке 6.21 изображен прибор, называемый кипя тильником Франклина Этот прибор состоит из двух полых стеклянных шаров, соединённых трубкой. В прибор налито некоторое количество спирта и откачан воздух. Если прибор слегка наклонить, то спирт соберется в од пом (левом) шаро (см. рис 6.21). Обхватив этот шар ладонью, мы увидим, что спирт быстро перейдет в другой (правый) шар, хотя он расположен немного выше, и будет

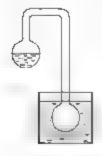
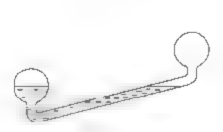


Рис 6 20



Pac 6.21

- в нем бурлить, подобно кипящей воде. Объясните явление.
- 6. Можно ли газ, имеющий темпера туру ниже критической, перевести непрерывным путём (минуя состояние равновесия между жидкостью и газом) в жидкость той же температуры?

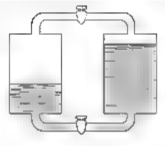


Рис 6 22

- Два сосуда, соединённых трубка
 ми с кранами, наполнены водой
 до разных уровней (рис 6.22). Воздух из сосудов откачан
 Что произойдет, если соединить сосуды, открыв кран
 1) в нижней трубке; 2) в верхней трубке?
- 8. Опишите, что будет происходить с веществом, если его нагревать при постоявных объёмах сосудов V_0 , $V_{\rm x}$ и V_1 (рис. 6.23).
- Сравните качественно температуру кипения и удельную теплоту парообразования воды в глубокой шахте и на поверхности земли.
- 10 Почему в момент выключения газовой горелки из кипящего чайника сразу же вырывается струя пара, хотя до этого пара небыло видно?
- 11 В котёл объёмом V 5 м³ накачали воду массой $m_1 20$ кг и нагрели содержимое котла до температуры t = 180 °C. Найдите массу m_2 и давление p пара в котле. Плотность насыщенного водяного пара при температуре

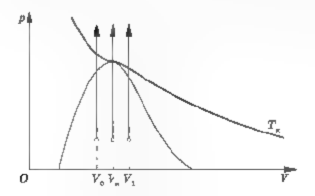


Рис 6.23

- 18. После понижения температуры от 27 до 10 °C оказалось, что из каждого кубического метра воздуха выделилось 8 г воды. Какова была относительная влажность воздуха при 27 °C? Давление насыщенного водяного пара при 27 °C равно 3,56 кПа, а при 10 °C 1,23 кПа.
- Процесс яспарения положен в основу функционирования та кого устройства, как бисклиматизатер. Подготовьте доклад об этом устройстве
 - 2. На основе хронологического анализа в изучевия различных информационных источников подготовые доклад «Сжижение газов учёные исследователи установки, хранение и применение жидких газов, особые свойства веществ принизких температурах, перспективы всследований»
 - Каким образом может выглядеть диаграмма равновесных состояний человека и окружающего его социума?
 - Напишите эссе «Как влажность воздука влияет на жазнедеятельность человека».
 - Подготовьте фотоальбом по теме «Влажность воздуха»
 - Сделайте презентацию «Приборы, измеряющие влажность воздуха»

Глава 7

ПОВЕРХНОСТНОЕ НАТЯЖЕНИЕ В ЖИДКОСТЯХ

В окружающем нас мире наряду с тяготением, упруго стью и трением действует ещё одна сила, на которую мы обычно мало или совсем не обращаем внимания. Сила эта сравнительно невелика, ее действие никогда не вы зывает впечатляющих эффектов. Тем не менее мы не можем налить воды в стакан, вообще ничего не можем проделать с какой либо жидкостью без того, чтобы не привести в действие силы, о которых сейчас поидет речь. Это силы поверхностного натяжения.

§ 7.1. ПОВЕРХНОСТНОЕ НАТЯЖЕНИЕ

Познакомижся с явлениями, вызванными поверхност ным натыжением.

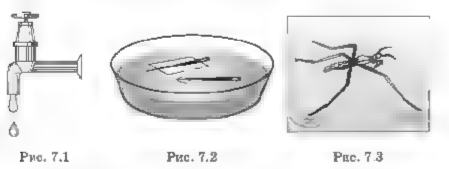
Поверхностные эффекты

К вызываемым поверхностным натяжением эффектам мы настолько привыкли, что не замечаем их, если не развлекаемся пусканием мыльных пузырей. Однако в природе и нашей жизни они играют немалую роль. Без них мы не могли бы писать чернилами. Обычная ручка не зачерпнула бы чернил из чернильницы, а автоматическая сразу же поставила бы большую кляксу, опорожнив весь свой резервуар. Нельзя было бы намылить руки, пена не образовывалась бы. Слабый дождик промочил бы одежду насквозь, а радугу нелыя было бы видеть ни при какой погоде. Нарушился бы водный режим почвы, что оказалось бы гибельным для растений.

Проще всего уловить характер сил поверхностного натяжения, наблюдая образование капли у плохо закрытого или неисправного крана. Всмотритесь внимательно, как постепенно растёт капля, образуется сужение шейка, и капля отрывается (рис. 7.1). Не нужно много фантазии, чтобы представить себе, что вода как бы заключева в эластичный мешочек и этот мешочек разрывается, когда его прочность становится недостаточной для удержания большой массы воды. В действительности, конечно, никакого мешочка нет, но сам поверхностный слой воды ведет гебя как растянутая эластичная плёвка.

Такое же впечатление производит пленка мыльного пузы ря. Она походит на тонкую растянутую резину детского ша рика. Если вынуть соломинку изо рта, то из пузыря выйдет воздух и пузырь сожмётся

Осторожно положите иглу (или лезние безопасной бритвы) на поверхность воды. Поверхностная плёния прогнётся и не даст игле (лезвию) утонуть (рис 7 2). По той же причине легкие водомерки могут быстро скользить по поверхности воды, как конькобежцы по льду (рис. 7 3).



Прогиб пленки не позволяет выливаться воде, осторожно налитой в достаточно частое решето. Так что «можно» носить воду в решете. Это показывает, как трудно порой, даже при желании, сказать настоящую бессмыслицу. Ткань — то же решето, образованное персплетением нитей. Повержност ное натяжение препятствует просачиванию воды сквозь ткакь, и поэтому она не промокнет насквозь мгновенно.

Поверхность жидкости стремится к сокращению

Многочисленные наблюдения и опыты показывают, что жидкость принимает такую форму, при которой ей свобод ная поверхность имеет наименьшую площадь. В своём стрем

лении сократиться поверхностная плёнка придавала бы жидкости сфераческую форму, если бы не притяжение к Земле Чем мевьше капелька, тем большую роль играют поверхностные силы по сравнению с объёмными (силами тяготения). По этому маленькие капельки росы близки по форме к шару. При свободном падении возникает состояние невесомости, и поэтому дождевые капла почти строго шарообразвы. Из за преломления солнечных лучей в этих каплях возникает радуга. Не будь капли сферическими, не было бы и радуги

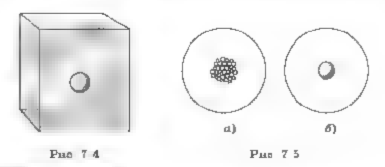
В космическом корабле находящемся в состоянии невесомости, шарообразную форму принимают не только отдельные канли, но я жидкости большой массы.

Жидкость может приобрести шарообразную форму и в земных условиях, если скомпенсировать каким-либо способом силу тажести.

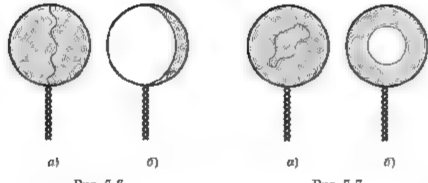
Интересный опыт был выполнен бельгийским физиком Ж Плато. Для проведения этого спыта большую каплю анилица падо ввести в раствор поваредной соли, плотность которого равна плотности анилина Капля будет находиться в равновесии, так как сила тяжести, действующая на каплю, уравновешивается архимедовой сялой В этом случае капля принимает форму шара (рис 7.4).

Рассмотрим ещё весколько опытов, подтверждвющих стремление жидкости уменьшить поверхность соприкосновения с воздухом или паром этой жидкости. Такие же явления наблюдаются на границе двух несмещивающихся жид костей.

1. На слегка вогнутое часовое стекло нальем очень слабый водный раствор серной кислоты. Затем при помощи пипетки выпустим в раствор струей множество капелек ртуги (рис. 7.5, a). Вскоре эти маленькие капли ртуги сольются



 Небольшое отступление от сферичности капель вызвано сопротивлением воздуха.

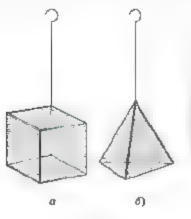


Pac. 7.6

Рис 7.7

в одну большую каплю (рис. 7 5, б), площадь поверхности которой меньше суммарной площади поверхностей множества мелких капель.

- 2 К двум точкам проволочного каркаса приважем нить, длина которой больще диаметра каркаса. Погрузив каркас в раствор мыла, получим мыльпую плешку, на которой инть будет лежать в произвольном положении (рис. 7.6, а). Если проколоть длёнку с одной стороны нити, то плёнка, оставщаяся по другую сторону нити, сокращаясь, натянет нить так, как показано на рисунке 7.6, δ .
- 3 Предыдущий опыт можно видоизменить, положив на пленку, образованную в проволочном каркасе, петлю (рис 77, а). Если прорвать плёнку внутри петли, то она примет форму окружности (рис. $7.7, \delta$).
- 4. Если пленки образуются на проволочных каркасах. имеющих различные геометрические формы (куб, тетраэдр и др.), то для каждого каркаса пленка всегда устанвали



Pue 78

вается совершенно определенным образом, при котором её поверх ность имеет наименьшую плошадь (рис. $7.8, a, \delta$).

Поверхность жидкости обла дает загадочным на первый взгляд свойством. Она стремится сократиться так, чтобы площадь её поверхности стала минимальной

? Опишите опыты, доказывающие стремление поверхности жидкости в сокращению.

§ 7.2. МОЛЕКУЛЯРНАЯ КАРТИНА ПОВЕРХНОСТНОГО СЛОЯ

Можно понять причину заставляющую поверхность жидкости сокращаться, если представить себе, в ка ких условиях находятся молекулы поверхностного слоя жидкости.

Происхождение сил поверхностного натяжения

Наглядно появление сил поверхностного натяжения можно объяснить следующим образом. Если большая группа индивидуумов наделена свойством притягивать друг друга или индивидуумы по своей воле устремляются друг к другу, то результат будет один они соберутся в ком, подобный ичелиному рою (рис. 7 9) Каждый индивидуум «стремится» внутрь этого кома, и поверхность кома сокращается, приближаясь к сфере Перед нами модель, объясняющая возникновение поверхностного натяжения

Молекулы жидкости, притягиваемые друг к другу силами межмолекулирього притяжения, и есть собрание индивидуумов, стремящихся сблизиться. Каждая молекула на поверхности притягивается остальными молекулами, находя щимися впутра жидкости, и поэтому имеет тепдепцию к погружению вглубь. Так как жидкость текуча из-за перескоков молекут из одного «оседлого» положения в другое, то она принимает такую форму, при которой число молекул на поверхности минимально, т. е. площадь поверхности минимально поверхность при данном объёме имеет шар. Площадь поверхности жидкости уменьшается, и воспринимается это как поверхностное натажение.

Здесь обнаружьвается, что происхождение воверхност ных сил совсем иное, чем упругих сил растянутой резиновой пленки. При сокращении резины сила упругости ослабевает. Силы же поверхностного натяжения никак не меняются по

мере сокращения площади поверх ности плёнки, так как плоткость жидкости, а следовательно, и среднее расстояние между молекулами на поверхности не меплются.

Таким образом, возникновение поверхностных сил нельзя объясиить столь просто и наглядно, как возникновение сил упругости, где всё связано с изменением расстояний между молекулами. Здесь всё



Рис 79

сложнее, так как силы поверхностного натяжения проявля ются при сложной перестройке формы всей жидкости без из менения ее объема.

Молекулярная картина поверхностного слоя

Поверхность раздела между жидкостью и газом представ ляет собой не геометрическую линию, а слой малой (в не сколько молекулярных диаметров) толщины

Молекулы у поверхности раздела двух сред находятся в ивых условиях, чем молекулы в глубине жидкости Молекулу в глубине жидкости окружают со всех сторон соседние молекулы. Молекула же поверхности жидкости подвергает ся воздействию только молекул, находящихся внутри жид кости Плогность пара при температурах, далеких от крити ческой, много женьше плотности жидкости. Поэтому силами вазаимодействия молекулы у поверхности с молекулами пара можно пренебречь.

Вспомните, что молекулы притагиваются друг к другу на расстояниях порядка нескольких молекулярных раднусов и отталкиваются на очень близких расстояниях. Салы притяжения, действующие на молекулу поверхностного слоя со стороны всех остальных молекул, дают равнодействующую, паправленную вниз. Однако соседние «нижние» молекулы на данную молекулу действуют силами отталкива ния. Благодаря этому молекула находится в ранвовесии. Правда, любая молекула участвует в тепловом движении.



Pac 7 10

Но для молекул жидкости это движение сводится к нолебаниям около некоторых положений равновесия, причём время от времени эти положения меняются. Тогда на место молекулы, ушед шей в глубь жидкости, приходит другая и т. д

В результате действия молекулярных сил притяжения и отталкивания илотность жидкости в поверхностном слое оказывается меньше, чем в глубине. В самом деле, на молекулу 1 (рис. 7.10) действует сила отталкивания \vec{F}_2 со стороны молекулы 2 и сила притяжения $\vec{F}_{1,4,5}$ со стороны всех остальных молекул (3, 4, 5,) На молекулу 2 действуют сила притяжения $\vec{F}_{4,5,6}$

со стороны лежащих в глубине молекул и две силы отталкивания. $\vec{F_3}$ со стороны молекулы \vec{J} и $\vec{F_1}$ со стороны моле кулы \vec{I} Так как сила $\vec{F_3}$ уравновешивает сумму сил $\vec{F_1}$ и $\vec{F_4}_{5.5.}$, то $\vec{F_3} > \vec{F_1}$.

Но сила отталкивания, действующая между молекулами, тем больше, чем ближе друг к другу расположены молекулы. Поэтому расстояние i=2 в среднем больше расстояния 2=3. Аналогично легко установить, что расстояние 2=3 больше расстояния 3=4 и т. д., пома не перестанет сказываться бли вость молекулы к поверхности.

Молекулы поверхностного слоя находятся в среднем на больших расстояниях друг от друга, чем молекулы внутри жидкости. Жидкость в поверхностном слое находится в растянутом, напряжённом состоянии.

Жидкость в поверхностном слое растянути, и потому вдоль поверхности действует сила, стремящаяся сократить эту поверхность.

- Изобразите молекулярную картину поверхностисто слоя жидкости. Объясните её
 - 2. Каким образом возвикают воверхностные силы?
 - Почему поверхность жидкости стремится «сократиться»?

§ 7.3. ПОВЕРХНОСТНАЯ ЭНЕРГИЯ

Когда вода из опрокинутого стакана разливается по полу или когда мы выдуваем мыльный пузырь поверх ность жидкости увеличивается. При этом возникают новые участки разреженного поверхностного слоя. Среднее расстояние между молекулами при их переходе из глубины жидкости на ее поверхность возрастает Силы привыжения между молекулами жидкости совершают при этом отрицательную работу. В соответствии с за конами механики это означает увеличение потенциальной энергии молекул, перешедиих из глубины жидкости на поверхность.

Молекулы поверхноствого слоя жидкости обладают избытком потенциальной энергии по сравнению с энергией, которой эти молекулы обладали бы, находясь внутри жидкости

Избыточную потенциальную энергию, которой обладают молекулы на поверхности жидкости, называют поверхностной энергией. С макроскопической (термодинамической) точки эрения поверхностная энергия — это один из видов внутренней энергии, отсутствующей у газов, но имеющейся у жидкостей*

При растекавни воды из опрокинутого стакана по полу увеличение энергии молекул поверхностного слоя происходит за счёт работы силы тяжести. А при выдувании мыльного пузыря увеличение потенциальной энергии молекул поверхностного слоя происходит за счет работы сил давления воздуха в пузыре. Ведь для того чтобы пузырь раздувался, давлоние воздуха в нём должно быть больше атмосферного.

Поверхностное натяжение

Молекулы па всех участках поверхностного слоя жидкости находятся в одинаковых условиях, и два участка оди наковой площади обладают одинаковой поверхностной энергией Это означает, что поверхностная энергия прямо про порциональна площади поверхности жидкости Поэтому отношение ловерхностной энергии U_n участка поверхности жидкости к площади S этого участка есть величина постоянная, не зависящая от площади S. Эту величину называют коэффициентом поверхностным натяжением и обозначают буквой σ :

$$\sigma = \frac{U_0}{S}. \tag{7.3.1}$$

Поверхностное натяжение представляет собой удельную поверхностную энергию, т е энергию, приходящуюся на поверхность единичной площади

В СИ поверхностное натяжение выражается в джоулях на квадратный метр (Дж $м^2$). Так как 1 Дж = 1 $H \cdot M$, то поверхностное натяжение можно выражать и в яьюто нах на метр (H/M)

Поверхностное натяжение о зависит от природы граничацих сред и от температуры. По мере повышения темпера туры различие между жидкостью и ее насыщенным паром постепенно стирается и при критической температуре исче зает совсем Соответственно поверхностное натяжение для границы жидкость насыщенный пар с повышением тем-

^{*} Поверхностной энергией обладают также твердые тела Ведь особые условия, в которых находятся молекулы на поверхности жидкости, характерны и для поверхности твердых тел

пературы уменьшается и при критической температуре становится равным нулю.

Из формулы (7-3-1) следует, что

$$U_{\pi} = \sigma S. \tag{7.3.2}$$

Следовательно, при уменьшении площади поверхности поверхностная энергия уменьшается. Молекулярные силы совершают гри этом положительную работу, так как расстояния между молекулами при переходе их из поверхностного слоя в глубь жидкости уменьшаются. В состоянии равновесия жидкости поверхноствая энергия имеет минимальное значение. Это соответствует минимальной при заданном объеме площади поверхности. Поэтому, как говорилось в § 7 1, жидкость принимает форму шара если нет других сил, ис кажающих ее встественную сферическую форму.

В поверхностном слое жидкости запасена энергия, пря мо пропорциональная площади поверхности. Поверхностная энергия— одна из форм внутренней энергии.

- 7 1 Почему молекулы на поверхности жидкости обладают избыточной потенциальной энергией?
 - Докажите, что поверхностная энергия прямо пропорциональна площади поверхности жидкости.
 - Докажите, что поверхностная энергия это одна из форм внутренней энергии

§ 7.4. СИЛА ПОВЕРХНОСТНОГО НАТЯЖЕНИЯ

В § 7.1 были рассмотрены опыты свидетельствующие о стремлении поверхности жидкости к сокращению. Это сокращение вызывается силой поверхностного на тяжения

Силу, которая действует вдоль поверхности жидкости перпендакулярно линин, ограничивающей эту поверхность, и стремится сократить её до минимума, называют силой поверхностного натажения.

Измерение силы поверхностного натяжения

Чтобы измерить силу поверхностного натяжения, проделаем следующий орыт. Вольмем примоугольную проволочную рамку, одна сторона которой AB длиной l может переме-



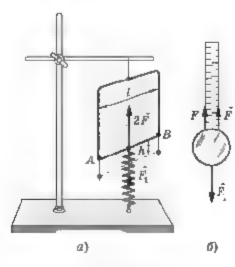
щаться с малым трением в вертикальной плоскости. Погру зив рамку в сосуд с мыльным раствором, получим на ней мыльную пленку (рис 7.11, а) Как только мы вытащим рамку из мыльного раствора, проволочка АВ сразу же придет в даижение Мыльная пленка будет сокращать свою поверхность Следовательно, на проволочку АВ действует сила, направленкая перпендикулярно проволочке в сторону пленки. Это и есть сила поверхностного натажения,

Чтобы помещать проволочке двигаться, надо к ней приложить искоторую силу. Для создания этой силы можно при крепить к проволочке мягкую пружину, закрепленную на основании штатива (см. рис 7/11, a). Сила упругости пружины вместе с силой тяжести, действующей на проволочку, в сумме составят результирующую силу $\vec{F_1}$. Для равновесия проволочки необходимо, чтобы выполнялось равенство $\vec{F_1} = 2\vec{F_1}$ где \vec{F} сила поверхностного натяжения, действующая на проволочку со стороны одной из поверхностей пленки (рис. 7.11, a). Отсюда $F = \frac{F_1}{2}$.

От чего зависит сила поверхностного натяжения?

Если проволочку переместить вниз на расстояние h_1 то внешняя сила $F_1 = 2F$ совершит работу

$$A = F_1 h = 2Fh,$$
 (7.4.1)



Рвс 7 11

Согласно закону сохранения энергии эта работа равна изменению энергии (в данном стучае поверхностной) плён ки. Начальная поверхностная энергия мыльной пленки площадью S_1 равна $U_{n1}=2\sigma S_1$, так как плёнка имеет две поверхности одинаковой площади. Конечная поверхностная энергия

$$U_{n2} = 2\sigma S_2$$
,

где S_2 — площадь пленки после перемещения проволочки на расстояние h. Следовательно,

$$A = U_{\pi 2} - U_{\pi 1} = 2\sigma S_2 - 2\sigma S_1 = 2\sigma (S_2 - S_1).$$

Так как

$$S_2 - S_1 = lh$$
,

TO

$$A = 2\sigma lh. \tag{7.4.2}$$

Приравнивая правые части выражений (7.4.1) и (7.4.2), получим

$$2Fh = 2\sigma lh$$
.

Отсюда сила поверхностного натяжения, действующая на границу поверхностного слоя длиной l, равна

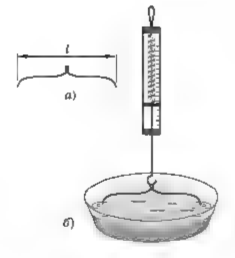
$$F = \sigma l. \tag{7.4.3}$$

Направлена сила поверхностного натяжения по касательной к поверхности перпендикулярно границе поверхностного слоя (перпендикулярно проволочке AB в данном случае, см. рис. 7.11, a).

Измерение коэффициента поверхностного

Существует много способов измерения поверхностного натяжения жидкостей. Например, поверхностное натяжение о можно определить, пользуясь установкой, изображенной на рисунке 7.11. Мы рассмотрим другой способ, не претендующий на большую точность результата измерений.

Прикрепим к чувствительному динамометру медвую проволочку, изогнутую так, как показано на рисунке 7.12, а Подставим под проволочку сосуд с водой так, чтобы прово-



Pec. 7 12

лочка коснулась поверхности воды (рис 7.12, б) и «прилип ла» к ней. Вудем теперь медленно опускать сосуд с водой (или, что то же, поднимать динамометр с проволочкой) Мы увидим, что вместе с проволочкой поднимается обволакива ющая её водяная плёнка, а показание динамометра при этом постепечно увелкчивается. Оно достигает максимального значения в момент разрыва водяной пленки и «отрыва» проволочки от воды. Если по показаний динамометра в момент отрыва проволочки вычесть ее вес, то получится сила F, равная удвоенной силе поверхностного нагяжения (у водяной плёнки две поверхности):

$$F = 2al$$
.

где ! длина проволочки.

Отсюда

$$\sigma = \frac{F}{2}$$
.

При длине проволочки l=5 см и температуре 20 °C сила оказывается равной $7.3\cdot 10^{-3}\,\mathrm{H}\,$ Тогда

$$\sigma = \, \frac{7.3 \cdot 10^{-8} \; H}{2 \cdot 0.05 \; m} = 7.3 \cdot 10^{-2} \; \frac{H}{m} \, .$$

Результаты измерений поверхностных натяжений некоторых жидкостей приведены в таблице 4.

Жидкость	Температура, °С	Поверхностное натлжение, Н/м 0,073
Вода (чистая)	20	
Раствор мыла	20	0,040
Спирт	20	0,022
Эфир	20	0,017
Ртуть	20	0,470
Золото (расплавленное)	1130	1,102
Жидкий водород	253	0,0021
Жидкий гелий	-269	0,00012

Из таблицы 4 видно, что у легкоиспаряющихся жидкостей (эфира, спирта) поверхностное натяжение меньше, чем у нелетучих жидкостей, например у ртути. Очень мало поверхностное натяжение у жидкого водорода и особенно у жидкого гелия. У жидких металлов поверхностное натяжение, няоборот, очень велико.

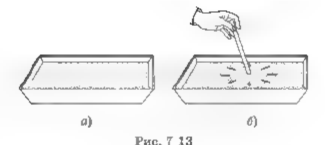
Различие в поверхностном натяжении жидкостей объясняется различием в силах межмолекулярного взаимодействия

Зависимость поверхностного натяжения от примесей

Вначительное влияние на поверхностное натяжение жидкости оказывают примеси растворенных в ней веществ Наличие примесей в жидкости приводит как правило, к уменьшению поверхностного натяжения В этом можно убедиться, проделав следующий опыт Нальем в кювету чистой воды и насывлем на ее поверхность ликоподий, гальк или мелко натертую пробку (рис. 7.13, а). Это делается для того, чтобы стало заметнее перемещение поверхностного слоя воды. С помощью тонкой стеклянной трубки или пипетки введем на середину поверхности воды небольшую каплю эфира (или мыльного раствора). Мы увидим быстрое перемещение частичек порошка к бортам кюветы, а в середине появится «окно» (рис 7 13, б) Это показывает, что эфир резко пони жает поверхностное натяжение воды.

При растворении сахара в воде поверхностное натяжение увеличивается

Обратите внимание, поверхностное натижение мыльного раствора меньше, чем воды. Тем не менее мыльные пузыри



или мыльные плёнки на проволочных рамках образуются мыльным раствором, а не чистой водой. Объясняется это сле дующим образом: для устойчивого равновесия пленки силы поверхностного натяжения должны увеличиваться с высотой. Чем выше участок пленки, тем большую массу пленки внизу ему приходится удерживать. Следовательно, концентрации мыла на поверхности пленки убывает с высотой (см также § 8.4)

Вдоль поверхности любого участка жидкости перпенди кулярно линии, ограничивающей этот участок, дей ствует сила поверхностного натяжения F - cl Коэф фициент поверхностного натяжения в уменьшается с ростом температуры и зависит от растворенных в жидкости примесей

- ? 1 Дайте определение силы поверхностного натяжения и изо бразите ее направление
 - Выведите выражение для расчета силы поверхностного натя жопия
 - 3. Что показывает коэффициент поверхностного натяжения?
 - Перечислите факторы, влияющие на поверхностное натяже ние жидкости.

§ 7.5. СМАЧИВАНИЕ И НЕСМАЧИВАНИЕ

При рассмотрении молекулярной картины поверхност ного слоя жидкости мы отмечали, что молекулы жидко сти, расположенные на поверхности, разделяющей жид кость и газ (воздух или пар этои жидкости), почти не притягиваются молекулами газа (концентрация молекул газа слишком мала). Если жидкость граничит с твёрдым телом, то результат получается иным

пластинки останется чистой (рис. 7 14, в). Это означает, что взаимодействие между молекулами ртути сильнее, чем взаимодействие между молекулами стекла и ртути. Здесь можно привести аналогию с растигиваемой целью, которыя рается там где у неё самое слабое звено.



Pag. 7.15

Отличить смачивающую жидкость от несмачивающей очень просто Для этого достаточно нанести каплю жидкости на поверхность твердого тела. Если жидкость смачивает тело, то капля растекается по поверхности, несмачивающая жидкость не растекается (рис. 7 15)

Мениск

Форма поверхности жидкости в том месте, где она соприматается с твердой стенкой и газом пависит от того, смачи вает или не смачивает жидкость стенки сосуда. Если жидкость является смачивающей, то угол θ между касательной и поверхности жидкости и твёрдым телом на общей границе трех сред, отсчитываемый внутрь жидкости (краевой угол), острый (рис. 7-16, a). В том случае, когда жидкость не смачивает твердое тело, краевой угол θ тупой (рис. 7-16, b) В случае полного смачивания $\theta = 0^{\circ}$, а полного несмачивания $\theta = 180^{\circ}$.

Только удалённая от стенок сосуда часть поверхности жидкости горизонтальна Сближая противоположные стенки (беря более учкий сосуд), мы будем сокращать горизонтальную часть свободной поверхности жидкости (рис. 7.17, а, б), пока наконец она не исчезнет совсем (рис. 7.17, в) Поверх

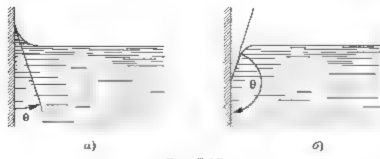


Рис. 7 16

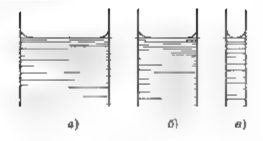


Рис. 7.17

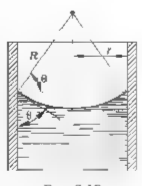


Рис 7.18

ность жидкости становится изогнутой Изогнутая поверхность жидкости на зывается мениском (от греч menisos — лунный серп).

В узких трубках смачивающие жидкости имеют вогнутый мениск (см рис. 7.17, в), несмачивающие выпуклый (рис. 7.18).

В узких трубках при полном смачи вании (или несмачивании) мениск жидкости представляет собой полусферу, радиус которой равен радиусу г канала трубки Если смачивание (или несма чивание) неполное, то мениск жидкости



Puc 7 19

в узких трубках также принимают за часть сферы, радиус которой R связан с радиусом трубки соотношением $r - R\cos\theta$ (рис. 7.19).

Значение смачивания

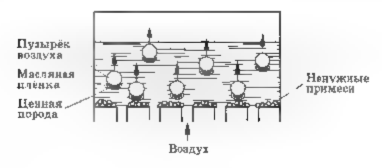
Смачивание имеет важное значение в промышленности и быту Хорошее смачивание необходимо при крашении и стирке, обработке фотографических материалов, нанесении лакокрасочных покрытий и др.

Моющие свойства мыла и синтетических порощнов объясняются тем, что мыльный раствор имеет меньшее поверхпостнос натажение, чем вода Большое поверхностное ната жение воды мешает ей проникать в промежутки между волокнами ткани и в мелкие поры.

Существенно еще одно обстоятельство Молекулы мыла имеют продолговатую форму Один из концов имеет «срод ство» к воде и погружается в воду. Другой конец отталкивается от воды и присоединяется к молекулам жира. Молекулы воды обволакивают частицы жира и способствуют их вымы ванию

Склеивание деревянных, кожаных, резиновых и других материалов также пример использования свойства смачива ния. Пайка тоже связана со свойствами смачивания и несма чивания. Чтобы расплавленный припой (например, сплав олова со свинцом) корошо рж гекался по поверхностям спаи ваемых металлических предметов и прилипал к ним, кадо эти поверхности тщательно очищать от жира, пыли, окси дов. Оловянным припоем хорошо можно паять детали из меди, латуни. Но алюминий не смачивается оловянным припоем. Для пайки алюминиевых изделий применяют специ вльный припой, состоящий из алюминия и кремния

Важный пример применения явления смачивания и не флотационный процесс обогащения руд. Для этой цели руду измельчают так, что кусочки ценной породы теряют связь с ненужной примесью. Затем полученный порощок взбалтывают в воде, в которую добавляют маслообразные вещества Масло обволакивает (смачивает) ценную породу, но ве пристает к примесям (не смачивает их) В полученную вавесь вдувают воздух. Пузырыки воздуха прили пают к несмачивающимся водой (вследствие покрытия мас ляной пленкой) кусочкам ценной породы. Это происходит потому, что тонкий слой воды между гузырьками воздуха и масляной плёнкой, обволакивающей ценную породу, стремясь уменьшить свою поверхность, обнажает поверхность масляной пленки (подобно тому как вода на жирной поверхности собирается в капли, обнажая эту поверхность) Крупицы ценной породы вместе с прилипшими к ним пузырыками воздуха под действием архимедовой силы поднимают. ся вверх, в то время как ненужные примеси оседают на дно (рис. 7.20)



Pac 7.20

Вода сманивает поверхности одних твердых тел (при пипает к ним) и не сманивает поверхности других Эти свойства воды определяют множество полезных и про сто любопытных явлений.

? 1. Объясните явления смачивания и несмачивания

Каким образом можно этличить смачивающую жидкость от несмачивающей?

§ 7.6. ДАВЛЕНИЕ ПОД ИСКРИВЛЁННОЙ ПОВЕРХНОСТЬЮ ЖИДКОСТИ

При своём стремлении к сокращению поверхностная плёнка создает добавочное давление, Давление, которое всегда существует внутри жидкости, увеличивается, когда её поверхность ошпуклая, и уменьшается под во гнутой поверхностью.

Влияние кривизны поверхности на давление внутри жидкости

В существовании этого влияния можно убедиться на простом опыте Возьмём стеклянную воронку с изогнутой под прямым углом трубкой. Направим конец воронка с выдутым мыльным пусырем на пламя свечи (рис. 7.21). Мы заметим, что пламя свечи отклоняется Это говорит о том, что из воронки воздух вытекает, значит, двяление воздухя в пузыре больше атмосферного.

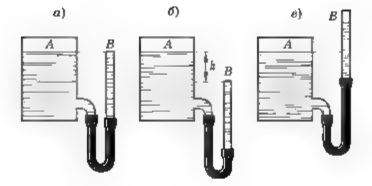
Представляет интерес и такой опыт. Соединим широкий сосуд A при помощи резиновой грубки с узкой стеклянной трубкой. Наполним эти сообщающиеся сосуды водой Сначала уставовим конец грубки B на уронне жидкоста в сосуде A B этом случае повержность воды в трубке B, как и в сосуде A, является плоской (рис 7 22, a). Так нак вода в обоих сосудах находится на одном горизонтальном уровне, то давление не

посредственно под плоской поверхностью жидкости в обокх сосудах одинаково и равно атмосферному.

Станем медленно опускать трубку *В*, Мы заметим, что поверхность воды в ней приобрела выпуклую сферическую форму (рис. 7.22, б). Теперь вода в сосуде *А* и трубке *В* находится не на одном уровне Давление воды в сосуде *А* на уровне кон



Рис 7 21



Puc. 7 22

ца трубки B больше атмосферного на величину ρgh , где ρ — плотность воды, h — разность уровней воды в сосудах A и B Так как жидкость в сообщающихся сосудах A и B находится в равновесии, то у конца B непосредственно под выпуклой по верхностью давление тоже больше атмосферного.

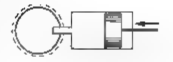
Продолжим опыт, осторожно опуская трубку В еще ниже Вследствие этого кривизна поверхности воды в трубке В уве личится (радиус сферической поверхности воды уменьшится) Увеличится и разность уровней воды в сосуде А и трубке В Это значит, что добавочное давление под выпуклой поверхностью жидкости тем больше, чем меньше радиус кривизкы этой поверхности

Если конец трубки В поднять выше уровня воды в сосу де A (рис 7 22, в), то поверхность воды в трубке В станет вогичтой (вода смачивает стекло) и уровень воды в трубке В будет выше уровня воды в сосуде A А это означает, что под искривленной (вогнутой) поверхностью воды в трубке В дав ление меньше атмосферного.

Отсюда следует вывод давление непосредственно под вы пуклой поверхностью жидкости больше давления под плоской поверхностью жидкости, и давление под вогнутой поверхностью жидкости меньше давления под плоской поверхностью жидкости.

Избыточное давление под сферической поверхностью жидкости

Проще всего найти взбыточное давление для поверхности, имеющей сферическую форму, используя закон сохранения энергии Будем увеличивать сферическую каплю, впрыскивая внутрь нее жидкость с помощью очень тонкого шприда (рис 7.23). Пусть при этом объем капли увеличивается от эчачения V_1 до значения V_2 , причем приращение объема очень мало. При



Puc 7 23

очечь малом увеличении объема давление можно считать постоянным, тогда работа сил давления при изменении объема на ΛV , равная $p \Lambda V$ (см. § 5.1), в данном случае будет

$$A = p_u \Delta V, \qquad (7.6.1)$$

где р. избыточное давление

Работа А отрицательна, так как сила избыточного давления, действующая на элемент поверхности, направлена в сторону, противоположную направлению перемещения элемента поверхности Эта работа равна изменению потенциильной (понерхностной) энергии, взятому с противоположным знаком

$$A = -\Delta U_n = -\sigma(S_2 - S_1) = -\sigma \Delta S_1$$
 (7.6.2)

тде ${m S}_1$ и ${m S}_2$ — начальная и конечная площади поверхности капли. Следовательно,

$$p_{u}\Delta V = \sigma \Delta S. \tag{7.6.3}$$

Найдём изменение объема шара ΔV и изменение площади поверхности шара ΔS при малом увеличении Δr его радиуса:

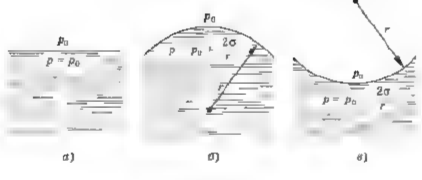
$$\Delta V = \frac{4}{3}\pi(r + \Delta r)^3 - \frac{4}{3}\pi r^3 \approx 4\pi r^2 \Delta r, \qquad (7.6.4)$$

$$\Delta S = 4\pi (r + \Delta r)^2 - 4\pi r^2 \approx 8\pi r \Delta r. \tag{7.6.5}$$

(Здесь мы пренебрегли членами, пропорциональными Δr^2 и Δr^3 ввиду их малости) Подставив выражения (7.6.4) и (7.6.5) в соотношение (7.6.8), получим

$$p_{\rm w} = \frac{2\sigma}{r}.\tag{7.6.6}$$

Формута (7.6.6) применима не только для сферической капли жидкости, но и для любых искривленных поверхностей, имеющих форму части сферы, например для та ких, какие изображены на рисунках 7.17, в, 7.18, 7.22, б, в.



Puc 7 24

Под выпуклой поверхностью давление больше внешнего давления, а под вогнутой меньше (рис. 7 24).

Если поверхность жидкости сферическая, то возника ет разность давлений, равния

$$p-p_0=+\frac{2\sigma}{r},$$

гдер давление под искривленной поверхностью жидкости, р_о давление под плоской поверхностью, равное внешнему давлению; r радиус сферы.

- ? 1 Каким образом кривизна поверхности влияет на давление внутри жидкости?
 - Выведите формулу избыточного давления под сферической поверхностью жидкости.

§ 7.7. КАПИЛЛЯРНЫЕ ЯВЛЕНИЯ

Явления смачивания и несмачивания отчётливо проявляются в узких трубках.

Нод капиллярными явлениями понимают подъём или опускание жилкости в узких трубках — капиллярах* — по сравнению с уровнем жидкости в широких трубках.

Смачивающая жидкость (например, вода в стеклянной трубке) поднимвется по капилляру. При этом чем меньше радиус трубки, тем на большую высоту поднимается в ней

^{*} От датинского слова capillaris — «волосной»,

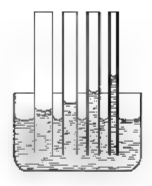




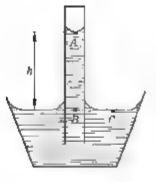
Рис 7 25

Рис 7 26

жидкость (рис. 7.25). Жидкость, не смачивающая станки капилляра (например, ртуть в стаклянной трубке), опускается ниже уровня жидкости в широком сосуде (рас. 7.26).

Почему смачивающая жидкость поднимается по капилляру, а несмачивающая опускается? В § 7.5 мы установили, что в случае полного смачивания и полного несмачивания мениск жидкости в узких трубках представляет собой полу сферу, радиус которой равев радиусу канала трубки Под вогнутым мениском смачивающей жидкости давление мень ше, чем под плоской поверхностью (см. § 7.6). Поэтому жид кость в узкой трубке (капилляре) поднимается до тех пор, пока гидростатическое давление поднятой в капилляре жидкости на уровне плоской поверхности не скомпенсирует разность давлений. Под выпуклым мениском несмачивающей жидкости давление больше, чем под плоской поверхностью, и это ведет к опусканию несмачивающей жидкости в узких трубках.

Подъем смачивающей жидкости по капилляру можно объяснить по-другому непосредственным действием сил поверхностного натажения Вдоль границы поверхностного слоя жидкости, имеющей форму окружности, на стенки трубки действует сила поверхностного натажевия, направ пенкая вниз (для смачивающей жидкости) Такая же по модулю сила действует на жидкость со стороны стенок трубки вверх (третий закон Ньютона). Эта сила и заставляет жид кость подниматься в узкой трубке. Подъем смачивающей жидкости по капилляру прекратится тогда, когда сила, заставляющая жидкость подниматься вверх, уравновесится силой тяжести, действующей на поднятую жидкость



Pac. 7 27

Высота поднятия жидкости в капиллярных трубках

Пусть жидкость полностью смачи вает стенки капилляра. Мениск ее в этом случае имеет форму полусферы (рис. 7 27) раднусом, разным радиу су канала капилляра г. Тогда пепосредственно под вогнутым мениском (в точке A) давление жидкости будет меньше атмосферного давления p_0 на

величину $\frac{2\sigma}{r}$ (см. § 7.6):

$$p_A = p_0 - \frac{2\sigma}{r},$$
 (7.7.1)

На глубине h, соответствующей уровню жидкости в широком сосуде (в точке B), к этому давлению прибавляется гидростатическое давление pgh, где р плотность жидкости. В широком сосуде на том же уровне, т е непосредственно под плоской поверхностью жидкости (в точке C), давление равно атмосферному давлению p_0 . Так как жидкость находится в равновосии, то давления на одном и том же уровне (в точкак B и C) равны. Следовательно,

$$p_0 = \frac{2\sigma}{r} + \rho g h = p_0, \tag{7.7.2}$$

Отсюда

$$h = \frac{2\sigma}{\rho gr}. (7.7.3)$$

Высота поднятия жидкости в капилляре прямо пропорциональна поверхностному ватяжению её и обратно пропорциональна ряднусу канала капилляра и плотности жидкости.

Глубина h, на которую опускается в капилляре весмачивающая жидкость, тоже вычисляется по формуле (7.7.3). Это утверждение ны можете проверить самостоятельно.

Формулой (7.7 в) можно воспользоваться для определе ния поверхностного натяжения σ . Для этого необходимо по возможности точнее измерить высоту поднятия жидкости h и радиус канала трубки r Зная плотность жидкости ρ , по верхностное натяжение σ можно найти по формуле

$$\sigma = \frac{\rho g h r}{2} ,$$

Это один из наиболее распространенных способов определения поверхностного натяжения

Капиллярные явления в природе, быту и технике



Чрезвычайно важно для растений движение и сохранение воды в почае. Почва имеет рыхлое строение, и между отдельными частицами ее находятся промежутки Узкие промежутки представляют собой капилляры. По капиллярным ходам води поднимается к корневой системе растений и свабжает их необходимой влагой в питательными солями.

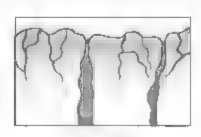
По капиллярам находящаяся в почве вода поднимается вверх и интевсивно испарается (рис 7 28) Чтобы умень шить испараение, нужно разрушить капилляры. Это достигается разрыхлением почвы. Иногда требуется, наоборот, усилить приток влаги по капиллярам. Тогда почву укатывают, увеличивая этим количество капиллярных каналов.

Любопытно, а может ли вода с растворенными в ней веществами подниматься к верхущкам высоких деревьев за счет поверхностного натяжения дысота, например, секвойи более 100 м). Радиус капилляров в древесине от 0,01 до 0,3 мм Значит, в самых тонких капиллярах вода не поднимается выше 1,5 м За счет атмосферного давления она может под няться не выше 10 м, даже если на конце трубки создать ва куум. Не может высоко подкить воду и осмотическое давление, благодаря которому давление в растворе больше, чем в чистой жидкости.

Остаётся единственное предголожение вода в капиллярах находится в растянутом состоянии, но не разрывается на за притяжения ее молекут. По мере испарения воды с ли стьев сала притяжения поднимает её вверх. Прямые измерения показали, что давление в капиллярах древесины дей ствительно отрицательно и может достигать. 25 атм

В быту капиллярные явления используют при самых разнообразных обстоятельствах. Прикладывая промовательную бумагу, удаляют излишек чернил с письма, клопчатобумажной или льняной тряпкой вытирают мокрые места на столе или на полу. Применение полотенец, салфеток воз-

можно только благодаря наличию в ник капилляров. Поднятие керосина или расплавленно го стеарина по фитилям ламп и свечей обусловлено наличием в фитилях капиллярных каналов. В технике как один из способов подвода смазки к деталям машив применяют иногда фитильный способ подачи масла.



Put 7 28

В строительном деле приходится учитывать подъем влаги из почвы по порам строительных материалов. Из-за этого отсыревают стены зданий. Для защиты фундамента и стен от воздействия грунтовых вод и сырости применяют гидроизоляцию, покрывая фундамент горячим (жидким) битумом или обкладывая водонепроницаемым рулонным материалом (толь или руберонд).

Узких трубок (капилляров) в природе и технике великое множество. В этих трубках жидкость либо поднимает ся вверх на высоту $h=\frac{2\sigma}{\rho gr}$, либо опускается вниз на рас стояние, определяемое по той же формуле. Многие про цессы в природе и технике вызываются этими движениями

- ? 1 Почему капиллярные явления наблюдаются только в узких трубках?
 - От каких параметров зависит высота поднятия жидкости в напиллярных грубках?

§ 7.8. ПРИМЕРЫ РЕШЕНИЯ ЗАДАЧ

Задачи на материал данной главы отличаются от обычных задач на идростатику лишь тем, что в вих принимается во внимание еще одна сила поверхноствого натяжения, определяемая формулой (7 4 3)

Для решения задач используются также формуты для поверхностной энергии (7.3.2), давления под изогнутой поверхностью (7.6.6) и высоты поднятия жидкости в капилляре (7.7.3)

Задача 1

Определите энергию, освободившуюся при слиянии мелких напель воды радиусом $r=2\cdot 10^{-3}$ мм в одну большую каплю радиусом R=2 мм. Считать, что при слиянии мелких капель температура не изменяется. Поверхностное натяжение воды равно $\sigma=7.4\cdot 10^{-2}\,H_{\rm f}$ м

Решение. Обозначим число мелких капель через *п*. Тогда общая поверхность всех мельни капель

$$S_4 = 4\pi r^2 n$$

Поверхность одной большой капли

$$S_o = 4\pi R^2$$
.

Поверхностиая энергия всех мелких капель

$$U_{n1}=\sigma\cdot 4\pi r^2n,$$

а одной крупной капли

$$U_{n2} = \sigma \cdot 4\pi R^2$$
.

Так как температура не изменялась, то кинетическая энергия молекул воды тоже не изменилась. Следовательно, выделение энергии произоппло за счет уменьшения потенци альной (поверхностной) энергии.

$$Q = U_{m_1} - U_{m_2} = 4\pi\sigma(r^2n - R^2). \tag{7.8.1}$$

Чтобы найти число капель n, учтем, что объем воды не изменился. Сумма объемов мелких капель

$$V_1 = \frac{4}{3}\pi r^3 n_1$$

а объём большой капли

$$V_2 = \frac{4}{3} \pi R^3$$
.

Tak kak $V_1 = V_2$, to

$$\frac{4}{3}\pi r^3 n = \frac{4}{3}\pi R^3.$$

Отсюда число мелких капель

$$n \simeq \frac{R^3}{r^3} \, .$$

Подставляя это значение и в выражение (7 8 1), получим

$$Q = 4\pi R^2 \sigma \left(\begin{array}{cc} R & 1 = 3.5 \cdot 10^{-3} \text{Дж} \right)$$

Задача 2

Смачиваемый водой кубик массой m=0.02 кг плавает на поверхности воды. Ребро кубика имеет длину a=0.03 м На каком расстоянии x от поверхности воды находится нижняя грамь кубика?

Решение. Архимедова сила уравновешивает силу тяжести кубика и силу поверхностного натяжения Следовательно,

Отсюда

$$x = \frac{mg + 4a\alpha}{a^2 \rho g} \approx 0.023 \text{ m}.$$

Силы поверхностного натяжения вносят поправку около 1 мм.

Задача 3

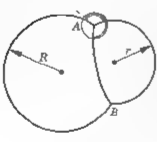


Рис 7 29

Два мыльных пузыря радиусами *R* и *r* «срослись», как показано на рисунке 7.29. Какую форму примет пленка, разделяющая оба пузы ря? Какие углы образуются между пленками в местах их соприкосновения?

Решение Давление внутри мыльного пузыра радиусом R больше ат мосферного давления на величину $\frac{4\sigma}{R}$, а внутри меньшего пузыря — на

величину $\frac{4\sigma}{r}$. В этих выражениях учтено, что у мыльного пузыря две поверхности.

Давление внутри пузыря радиусом R вместе с давлением участка пленки между пузырями должно уравновесить дав ление внутри меньшего пузыря. Следовательно,

$$\frac{4\sigma}{R} + \frac{4\sigma}{R_s} = \frac{4\sigma}{r},$$

где R_{*} — радиус кривизны участка пленки AB. Отсюда

$$R_x = \frac{Rr}{R}$$
.

Силы поверхностного натяжения в любой точке поверхности соприкосновения пузырей уравновещивают друг друга и равны между собой. А это возможно только в том случае, когда углы между векторами сил равны 120°

Задача 4

Длинную стеклявную капиллярную трубку, радиус канала которой r=1 мм, закрыли снизу и наполнили водой. Труб ку поставили вертикально и открыли ее нижний ковец, при этом часть воды вылилась. Какова высота столба оставшейся в капилляре воды?

Решение. Столб воды в поставленной вертикально трубке удерживается верхним и нижним менисками (рис. 7.30). Давление в точке B под верхним мениском

$$p_B = p_0 - \frac{2\sigma}{r},$$
 (7.8.3)

а давление в точке С над нижним мениском

$$p_c = p_B + \rho g h.$$
 (7.8.4) Pue 7 30

С другой стороны,

$$p_{\rm C} = p_0 + \frac{2\sigma}{r} \,. \tag{7.8.5}$$

Следовательно,

$$p_0 + \frac{2\sigma}{r} = p_B + \rho gh = p_0 - \frac{2\sigma}{r} + \rho gh$$

или

$$\frac{4\sigma}{r} = \rho g h \tag{7.8.6}$$

Отсюда

$$h = \frac{4\sigma}{\rho gr}.$$

Задача 5

Конец капиллярной трубки опущен в воду Какое количество теплоты Q выделится при поднятии жидкости по капил ляру? Краевой угол принять равным нулю (полвое смачива ние).

Решение. Жидкость поднимается согласно формуле (7-7-3) на высоту $h = \frac{2\pi}{\rho gr}$. Потенциальная энергия столбика жидкости в поле тяготения Земли

$$E_p = \frac{mgh}{2} = \frac{2\pi\sigma^2}{cd},$$

TAR KAR

$$m = \pi r^2 h \rho$$
.

Силы поверхностного натяжения совершают работу

$$A=2\pi rh\sigma=\frac{4\pi\sigma^2}{\rho g}\,.$$

На увеличение потенциальной энергии E_{ρ} идёт половина этой работы. Следовательно, выделение теплоты происходит за счет другой половины. Таким образом,

$$Q = \frac{2\pi\sigma^2}{\rho g}$$
.

Задача 6

Капиллярная трубка погружена в воду таким образом, что длина непогружённой её части составляет l=0,2 м. Вода поднялась в трубке на высоту $\frac{l}{2}=0,1$ м. В этом положении верхний конец трубки закрывают пальцем и трубку погружают в воду до тех пор, пока уровень воды в ней не сравняется с уровнем воды в сосуде. Найдите длику выступающей из воды части трубки в этом положении. Внешнее давление $p_0 = 10^5$ Па.

Решение. Согласно формуле (7-7-3)

$$\frac{l}{2} = \frac{2\sigma}{\rho gr}. (7.8.7)$$

Найдем давление воздуха, которое установится в погруженном вакрытом сверху капилляре после выравнивания уровней воды (в сосуде и капилляре). Обозначим давление воздуха в капилляре буквой p, тогда под вогнутой поверхностью воды в капилляре давление равно $p=\frac{2\sigma}{r}$ (см. § 7.6). Так как жидкость в калилляре и сосуде находится в равновесии, то давление на жидкость в сосуде (атмосферное давление p_0) равно давлению $p=\frac{2\sigma}{r}$

$$p_{ij} = p - \frac{2\sigma}{r}$$

Откуда

$$p = p_0 + \frac{2\sigma}{r} (7.8 8)$$

Полагая температуру неизменной и применив закон Бой ля—Мариотта, получим

$$ph = p_0 \frac{t}{2}. (7.8.9)$$

$$h = \frac{l}{2}$$
. (7.8.10)

Найдем из уравнения (7 8 7) значение с и подставим его в выражение (7.8 8)

$$p = p_0 + \frac{\rho gl}{2}. (7.8.11)$$

И наконец, подставив в (7 8.10) выражение (7 8.11) для p, окончательно получим

$$h = \frac{p_0 l}{2 p_0 + \rho g l} \approx 9.9 \text{ cm}.$$

Упражнение 6

- Какую работу надо совершить, чтобы выдуть мыльный пузырь диаметром D = 12 см? Поверхностное натяжение мыльного раствора считать равным 4 10 ² H м.
- 2 Каким усилием можно оторвать тонкое металлическое кольцо от мыльного раствора (σ = 4 · 10 ² H/м), если диа метр кольца 15.6 см, масса 7,0 г и кольцо соприкасается с раствором по окружности?
- 3 Каким образом, используя явления смачивания и несма чивания, можно осуществить минимальный и макси мальный термометры?
- 4 При удалении с поверхности ткани жирного пятна рекомендуется смачивать пропитанной бензином ваткой края пятна. Смачивать бензином сразу само пятно не следует Почему?
- 5 Чтобы мазь лучше впитывалась в смазанные лыжные ботинки, их нагревают Как нужно нагревать ботинки снаружи или изнутри?
- 6 Почему с помощью утюга можно вывести пятно жира с костюма?
- Почему при сушке дров на солице на конце полена, находящемся в тени, выступают капельки воды?
- 8 На сколько давление воздуха внутри мыльного пузыря больше атмосферного давления, если диаметр пузыря D=10 мм? Поверхностное натяжение мыльного раствора $\sigma=4\cdot 10^{-2}\,\mathrm{H}$ м

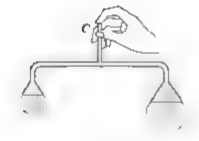




Рис. 7.31

Pac. 7 32

- Из трубки с раструбами на концах выдули два мыльных пузыря (рис 7.31), после чего закрыли пальцем трубку С Будет ли воздух переходить на одного пузыря в другой? До каких пор?
- 10 В носик стеклянной трубки от пилетки (рис 7 32) попадвет капля воды. В какую сторону при этом устремляется капля к широкому или узкому концу трубки? Почему?
- 11 В дне чайника имеется круглое отверстие диаметром 0,1 мм. До какой высоты можно налить воду в чайник, чтобы она не выливалась через отверстие? Сохранится ли это условие, если воду в чайнике нагревать?
- 12. Конец стеклянной капиллярной трубки раднусом г = 0,05 см опущен в воду на глубину h = 2 см. Каков давление необходимо, чтобы выдуть пузырек воздуха через нижний конец трубки?
- 13 Смачивающая жидкость плотностью р поднялась в ка пиллярной трубке на высоту h. Каково давление в жидкости внутри капилляра на высоте h/4? Атмосферное давление равно p_0 .
- 14 Докажите, что в случае неполного смачивания (θ ≠ 0) высота поднятия жидкости в вертикальной капиллярной трубке вычисляется по формуле h = \frac{2\pi \cos 0}{\rho \beta}, где θ краевой угол, r радиус канала трубка и ρ плотность жид кости. Как изменится формула h = \frac{2\pi \cos 0}{\rho \beta}, если сосуд с жидкостью будет установлен в лифте, движущемся с ускоревием a, направленным вверх; направленным ввис?
- 15 Дличную капиллярную трубку радиусом 0,8 мм заполян ли водой и перевели в вертикальное положение. Найдите массу жидкости, оставщейся в трубке после того, как часть воды выдилась.

- 16 В капиллярной трубке, опущенной вертикально в воду на глубину 1, вода поднялась на высоту h (рис 7 33) Нижний конец трубки закрывают, вынимают ее из воды и снова открывают Определите длину столбика воды, оставшейся в трубке.
- 17 Стеклянная капиллярная трубка, внутренний диаметр которой d = 0,5 мм, погружена в воду Верхний конец трубки выступает на h = 2 см над поверхностью воды Какую форму имеет мениск? Чему равен его радиус кривизны?

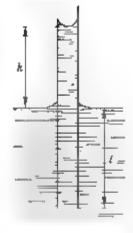


Рис 7 38

- 18 Капиллярная стеклянная трубка имеет радиус канала r=0.05 см и запаяна сверху. Трубка открытым концом опускается вертикально в воду. Какой длины следовало бы взять трубку, чтобы при этих условиях вода в ней поднялась на высоту h=1 см? Давление воздуха $p_0=10^5$ Па. Поверхностное на тяжение воды $\sigma=7\cdot 10^{-2}$ Н. м.
- 19 Каким образом можно без потерь налить жидкость в сосуд, находясь в условиях невесомости (на космическом корабле)? Как в этих условиях извлечь жидкость из сосуда?
- 20 Великому датскому физику Н Бору довелось однажды мыть посуду в горной альпийской хижине. Он был крайне удивлен, увидев, что можно получить чистую посуду с помощью небольшого количества гразной воды и гразной тряпки. В чём здесь дело?
- Сделайте фотоальбом явлений, вызванных поверхностным натяжением
 - 2. Подготовьте доклад «Смачивание" значение в промышленно сти, быту, природе».
 - Выделите общее и различное в следующих словогочетаниях «мениск жидкости» и «мениск в анатомки». Результат представые в виде таблицы.
 - Сделайте презентацию «Капиллярные явления в природе, быту и технике»
 - Подготовьте доклад «Капилляры человека»

Глава 8

ТВЁРДЫЕ ТЕЛА И ИХ ПРЕВРАЩЕНИЕ В ЖИДКОСТИ

§ 8.1. КРИСТАЛЛИЧЕСКИЕ ТЕЛА

Мы живем на поверхности твердого тела земного шара, в сооружениях, построенных из твердых тел, — домах Наше тело, хотя и содержит приблизительно 65% воды (мозг 80%), тоже твердые. Орудия труда, жашины также сделаны из твердых тел. Знать свой ства твердых тел жизненно необходимо.
В § 2.6 было кратко описано молекулярное стрвение твердых кристалических тел. Теперь мы рассмотрим подробнее их свойства и строение.

Кристаллы

Если рассматривать при помощи лупы или микроскопа крупинки сахара, соли, медного купороса, нафтализа и т п, то можно заметить, что они ограничены плоскими, как бы шлифованными гранями Надичае таких естественных граней является признаком вахождения вещества в кристалли ческом состоянии. Кристаллом* называется тело определённой геометрической формы, ограниченное естественными плоскими гранями.

Монокристаллы и поликристаллические тела

Тело, представляющее собой одни кристалл, называется монокристаллом

* От греческого слова krýsta.los буквально лёд

274



На рисунке 8.1 изображен круп ный монокристаля кварца (горного крусталя) Маленькая крупинка са карного песка тоже является монокристаллом. Соблюдая большие предосторожности, можно вырастить металлический монокристаля больших размеров.



Рис 8 1

Вольшивство кристаллических тел состоит из множества беспорядочно

расположенных и сросшихся между собой мелких кристалликов. Такие тела называются поликристаллически м и Поликристаллическими являются все металлы и минералы. Кусок сахара тоже поликристаллическое тело.

Форма и размеры кристаллов

Кристаллы различных веществ имеют разнообразную форму. На рисунке 8.2 изображены кристаллы каменной соли 1, берилла 2, алмаза 3, граната 4, кварца 5, турмалина 6, изумруда 7 и кальцита 8. Один из видов кристаллов льда, образующих причудливые формы снежинок (рис. 8.3), представля ет собой правильную шестиугольную призму (рис. 8.4).

Размеры кристаллов тоже разнообразны. Одни кристалпы крупны и тегко различимы невооруженным глазом, другие же настолько малы, что могут быть рассмотрены только в микроскоп.

Размеры кристаллов поликристаллического типа могут с течением времени изменяться. Так, мелкие кристаллы железа и стали переходят в крупные. Этот переход ускоряется

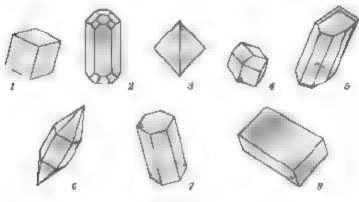
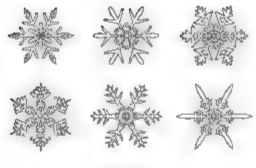


Рис. 8.2



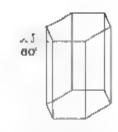


Рис. 8.3

Рис. 8.4

при ударах и сотрясевнях Он постоянно происходит в железнодорожных рельсах, вагонных осях, стальных мостах, отчего прочность этих сооружений с течением времени уменьшается.

Полиморфизм

Очень многие тела одинакового химического состава в кристаллическом состоянии в зависимости от условий могут существовать в двух или более разновидвостях (модифи кациях) Это свойство называется полиморфизмом (многоформностью) У льда, например, извество до десяти различных модификаций, которые получают в лабораториях. В природе же встречается только один вид (см., рис. 8.4).

Особо важное значение для техники вмеет полиморфизм углерода углерод кристаллизуется в двух модификациях графит и алмаз. Графат — мягкий материал матово черного цвета. Из него например изготавливают грифели карандашей. Алмаз совершенно не похож на графит. Это прозрачный и очень твердый кристалл. При температуре около 150 °C (при нагревания в вакууме) алмаз превращается в графит. Чтобы графит превратить в алмаз, его нужно нагреть до 2000 °C под давлением 10.0 Па. В настоящее время освоено промышленное производство искусственных алмазов. Искусственные алмазы широко используются в различных режущих инструментах.

Анизотропия кристаллов

Существенным свойством монокристалла является а и изотроп и н* — неодинаковость его свойств (механических,



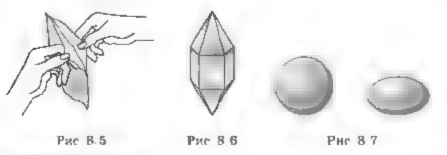
От греческих слов anises — «неравный», tropos — «поворот, ваправление»,

тепловых, электрических и т. д.) по различным ваправлениям Например, если кристаллы поваренной соли, имею цие кубическую форму, раскалывать, то мелкие осколки будут иметь преимущественно форму прямоугольных параллеленияеров Это значит, что в направлениях, параллельных граням, прочность кристалла поваренной соли гораздо меньше, чем в диагональных и других направлениях.

Кусок слюды легко расслаивается в одном из направлений на тонкие пластинки (рис. 8.5). Расслоить его в направлении, перпендикулярном пластинкам, гораздо труднее Так же легко расслаивается в одном направлении кристалл графита.

Если грань кристалла, папример кварца, покрыть тонким слоем парафина и прикоскуться к нему раскалённой иглой, то парафин начнет плавиться. Расплавленный парафин имеет форму не круга, а эллипса (рис 8 6), что указывает на различие теплопроводности кристалла по разным направлениям. О неодинаковости теплового расширения кристалла по разным направлениям можно заключить из стедующего опыта. Если из монокристалла, например кварца, из готовить тело шарообразной формы и нагреть его, то после нагревания оно уже не будет шаром. Вдоль трех взаимно перпендикулярных днаметров тело расширится неодина коно и вместо шара получится так называемый эллипсоид (рис. 8.7)

Поликристаллические тела и зотропны*, т е обнаруживают одинаковые свойства по разным направлениям. Это объясияется тем, что кристаллики, из которых состоит поликристаллическое тело, ориентированы друг по отношению и другу хаотически. В результате им одно из направлений не отличается от других.



* От греческих слов isos — «равный», tropos — «поворот на правление»

Большинство кристаллических тел поликристаллы, так как они состоят из множества сросшихся кристалликов. Одиночные кристаллы монокристаллы имеют правильную геометрическую форму, и их свойства различны по разным направлениям (анизотропия).

- ? 1 Какие тела называют кристаллами?
 - 2. Чем от зичаются монокристаллы от поликристаллов*
 - Опредетите повятия «анизотропия» и «изотропия» кристал лов.

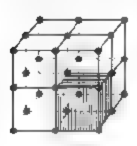
§ 8.2. КРИСТАЛЛИЧЕСКАЯ РЕШЁТКА

Правильность внешней формы твёрдых (кристалличе ских) тел обусловлена тем, что частицы (атомы, моле кулы), из которых эти тела состоят, расположены от носительно друг друга в определённом порядке, на стро го определенных расстояниях друг от друга (см. гл. 2).

Вследствие теплового движения расстояния между частицами несколько менаются, так как они совершают колеба ния около определенных точек положений равновесия частиц. Именно эти точки (они называются у з л а м и) и распо ложевы в определенном порядке

В § 2 б было введено понятие о кристаллической решетке как о пространственной решетке, которая получается, если узвы соединить прямыми линиями

В пространственной решетке можно выделить наимень ший фрагмент, повторением которого можно образовать всю решетку. Этот наимевыший фрагмент называется элементарной ячейкой решетки. Так, элементарной ячейкой пространственной решетки кристалла криптона является куб (рис. 8.8). Длина ребра элементарной ячейки называется периодом кристаллической решётки (Длины ре



Puc 8 8

бер элементарной ячейки могут быть различными по разным направлениям) В монокристалле криптона такая ячейка повторяется много раз с неизменной ори ентацией. На этом основании говорят, что в кристалле наблюдается дальний порядок в расположении атомов или других частиц (вонов, молекул и т. п.), из которых построен красталл. Образно это можно себе представить так.

Человек, уменьшенный до размеров атома, нашел бы, что путешествие в кристапле весьма однообразно. Перепрыгивая с атома на атом в каком либо определенном направлении, он совершал бы прыжки одинаковой длины; расположение атомов справа и слева, над ним и под ним оставалось бы однем и тем же. Изменяя направление своего движевия, человек быстро установил бы различие воспринимаемых картин. Он обнаружил бы, что расстояние между атомами изменилось, изменилось и их положение. Однако и новая картина повторялась бы до тех пор, пока он вновь не сменил бы направление перемещения.

Четыре типа кристаллов

Алмаз и парафиновая свеча. Алмаз символ твердости, парафин, подобно воску, мяток и податлив. Сразу можно подумать, что полярности свойств соответствует полярность сочленения в единое целое тех отдельных элементов, из которых состоят эти вещества

Подумав так, вы не ошибетесь. Парафин состоит из отдельных молекул, связанных друг с другом силами Ван-дер-Ваальса (см. § 2 4) Кристалл алмаза можно рассматривать как одну гигантскую молекулу Силы молекулярного притя жения значительно слабее химических сил, и соответственно парафии не идет ни в какое сравнение по твердости с алмазом

Существует четыре гипа кристаллов: молекулярные, ковалентные (или атомные), ионные и металлические.

Во всех типах кристаллов образующие их частицы (молекулы, атомы, новы) располагаются таким образом, что их энергия оказывается минимальной. При таком расположении частиц внутри кристалла они образуют устойчивую си стому.

Молекулярные кристаллы

К молекулярным кристаллам относятся кристаллы водорода, аргона, азота, брома, нафталина и др. Сукой лед (твердая углекислота) и многие органические вещества также являются молекулярными кристаллами. Прочность всех этих кристаллов невелика

На рисунке 8 9 изображен молекулярный кристалл аргона В отличие от изображений кристаллической решётки на рисунках 2.25 и 2 26, здесь атомы изображены не точками,





Рис. 8.9

Perc. 8.10

а сферами Кристалл имеет гранецентрированную кубиче скую структуру в каждой злементарной ячейке атомы рас положены в вершинах куба и в центрах его граней.

Ковалентные кристаллы

К ковалентным кристаллам относятся алмаз, полупровод ники кремний и германий, а также многие соединения сульфид цинка, оксид бериллия и др.

В алмазе число ближайших соседей каждого атома углерода равно его валентности, т. е. четырем. Атом располагает св симметрично в центре группы на четырех одинаковых атомов, которые лежат в вершинах тетраздра (рис. 8 10) Тетраздр фигура жесткая, его конфигурацию не изменинь, не деформируя его рёбер Куб же, к примеру, легко деформировать в параллеленинед, не меняя размеров ребер Этим, а также малыми межатомными расстояниями (0,154 вм) объясняются свойства алмаза, в частности его уникальная твердость.

Любые два соседних этома налаживают между собой коналентную (парноэлектронную) связь, выделяя для этого по одному электрону. Но не надо думать, что коллективизиро ванная пара принадлежит лишь двум атомам. От атома к со седям ведут четыре «тропинки» (связи), и данный залент ный электроп может двигаться по любой из пик. Дойдя до соседнего атома, он может перейти к следующему и блуждать по тропинкам-связям вдоль всего кристалла. Коллек тивизированные электроны принадлежат всему кристаллу в целом и поэтому такой кристалл. это, в сущвости, колоссальная молекула.

Ковалентные связи алмаза очень прочны и не рвутся с увеличением энергии колебаний атомов, т е. с ростом температуры Поэтому алмаз не проводит электрический ток. Уча ствующие в связи атомов валентные электроны привязаны к кристаллической решетке, и внешнее электрвческое поле не оказывает заметного влияния на их движение. Кристаллы кремния и германия подобны кристаллу алмаза, но у них парчоэлектронные связи не столь прочны Небольшое нагревание вызывает разрыв отдельных связей Электроны понидают проторенные тропы и обретают свободу Во ввеш нем электрическом поле они перемещаются между узлами решетка, образуя электрический ток. Подобного рода вещества называются полупроводникамике».

Ионные кристаллы

Коллективизация валентных электронов связывает также атомы ионных кристаллов. К их числу относятся неорга нические соединения NaCl, AgBr и др. Но в ионных кристал лах. например в кристалле доваренной соли, коллективиза ция электронов, в сущности, сводится к экспроприации хлором одного электрона у натрия. Все валентные электроны движутся по узлам решетки, занятым хлором и кри сталл фактически состоит из ионов противоположных зна ков. Связы в этом случае обеспечинается электростатически ми силами притяжения

Металлические кристаллы

При образовании куска металла из отдельных атомов ва лентные электроны полностью утрачивают связь со своими атомами и становятся «собственностью» всего куска в целом. Положительные иовы окружены «электронным газом», образованным коллективизированными электронами. Этот газ заполняет все промежутки между ионами и стягивает их электрическими силами.

В козалентных кристаллах коллективизпрованные элек троны циркулируют по строго определенным путям. В металле же электроны оказываются свободными и могут перемещаться по всему куску в любых направлениях. Это прояв ляется, например, в том, что металлы хорошо проводят электрический ток, в то время как ковалентные кристаллы в большинстве случаев являются изоляторами или полупроводниками.

Очень слабая связь валентных электронов металла с атомами вот причина той относительной свободы, которую имеют электроны внутри металлов. У ковадентных кристаллов эта связь значительно прочнее.

На рисунке 8.11 изображена элементарная ячейка кри сталла натрия. Она имеет объемно-центрированную кубиче скую структуру положительные ионы натрия располагают си в вершинах куба и в его центре.

Итак, только в молекулярных кристаллах связь осуществляется силами Ван-дер-Ваальса. В остальных твердых те лах в той или иной форме происходит коллективизация электронов

Строение кристалла объясияет его свойства

Мы говорили, что кристалл ограничен плоскими гранями и прямыми ребрами. Этот факт можно объяснить тем, что плоскости и ребра кристалла всегда проходят через узлы пространственной решетки.

Можно понять, почему кристаллы одного и того же вещества могут существовать в нескольких модификациях (поли морфизм) Это объясняется разным строением простран ственной решётки. На рисунках 8 10 и 8 12 изображены кристаллические решетки двух молификаций углерода ал маза и графита. Представление о внутреннем строении кристалла позволяет легко объяснить наличие анизотрошии его свойств

Рассмотрим в качестве примера строение кристалла графита Из рисунка 8 12 видно, что атомы углерода в кристал ле графита располагаются в плоскостях которые отстоят на определенных расстояниях друг от друга. Расстояния между атомами в плоскости в 2,5 раза меньше, чем расстояния между плоскостями Поэтому атомы разных плоскостей связаны друг с другом слабее, чем атомы в одной плоскости Отсюда следует, что разрушить кристалл так, чтобы плоскость разрыва была параллельва атомным плоскостям, легче, чем по какому либо другому направлению. Действитель

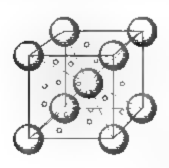


Рис 8 11

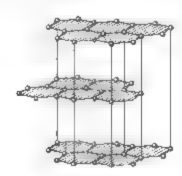


Рис 8.12

но, кристаллы графита легко разрушаются (рассланваются) благодаря тому, что атомы разных плоскостей скользят от носительно друг друга. Когда мы гишем карандашом, такое расслоение происходит вепрерывно и тонкие слои графита остаются на бумасе.

Аналогично объясняется анизотрошия других свойств

Существует четыре типа кристаллов: ковалентные, ионные, металлические и молекулярные Тип кристал на определяется характером взаимодействия атомов и молекул, образующих кристалл.

- ? 1 Какую структуру образуют частицы, из которых состоит твёрдое тело?
 - 2. Перечислите четыре типа кристаллов.

§ В.З АМОРФНЫЕ ТЕЛА

Не все твёрдые тела — кристаллы, Существует мно жество аморфных* тел Чем вни отличаются от кри сталлов?

Тепловые, электрические и оптические свойства аморфных тел одинаковы по всем направлениям аморфные тела изотропны. Признахом аморфного тела является неправильная форма поверхности при изломе Кристаллы же при изломе дают пложие (или ступенчатые) поверхности.

В зависимости от условий отвердевания расплава (напри мер, в зависимости от режима его охлаждения) в аморфном состояние могут оказаться и такие вещества, которые обыч но имеют кристаллическую структуру. Так, кристалл кварца, если его расплавить (это происхадит при температуре около 1700 °C), при быстром охлаждении образует так назы ваемый плавленый кварц. Этот кварц имеет меньшую плотность, чем кристаллический, и обладает одинаковыми свойствами по всем направлениям.

Сходство аморфных тел с жидкостями

Аморфные тела мы считаем твердыми, так как они, подобно кристаллическим телам сохраняют свою форму Од няко по прошествии более или менее длительного промежут-



^{*} От греческого слова втограса — «бесформенный»

ка времени аморфные тела все же изменяют свою форму под действием, например, силы тяжести Это делает их похожими на жидкости. Так, длинная стеклянная трубка, положен ная на опоры, в конце концов под действием силы тяжести прогибается. Куски вара* в воронке с течением времени очень медленно просачиваются в отверстие воронки и выходят из исе в виде стержия. Если на дло сосуда положить пробку, на нее кусочки вара, а сверху на вар положить кусок свинца, то через достаточно большой промежуток времени куски вара сольются в сплошное тело с горизонтальной поверхностью свинец опустится на дво, а пробка всплывет на поверхность. При повышении температуры такие изменения формы происходят быстрее. Таким образом, вар можно рассматривать как очень вязкую жидкость

Переход аморфных тел в кристаллические

Аморфное состояние неустойчиво, и рано или поздно вещество из аморфного состояния переходит в кристаллическое. По прошествии более или менее длигельного проме жутка времени в аморфном стекле под влиянием ударных нагрузок образуются мелкие кристаллы — стекло муткеет Аморфный стекловидный сахарный леденец засахаривается покрывается кристаллами сахара и т д

Иногда переход вещества из аморфного состояния в кристаллическое происходит достаточно быстро Так, аморфная пластическая сера обрезает кристаллические свойства за не сколько часов С другой стороны, археологи обнаруживают стеклянные украшения, не изменившие своего вида за несколько сотен лет.

Ближний порядок

В аморфных телах слагающие его частицы не имеют определенного расположения по всему объему тела, как в кристалле. В расположении атомов (молекул) аморфного тела наблюдается беспорядок Только ближние атомы соседи располагаются в отвосительном порядке Но строгой повто ряемости во всех направлениях одного и того же элемента структуры, которая характерна для кристаллов, в аморфных телах нет. Наблюдается лишь так называемый ближний порядок На рисунке 8.13, а схематически изображен фрагмент кристаллической решётки кварца совокупность правильных шестиугольников. Для сравнения на рисун-

^{*} Вар пегкоплавкое смолистое вещество

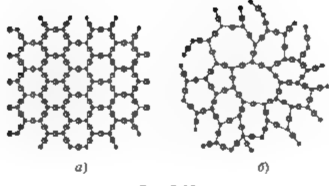


Рис 8 13

ке 8 13, б изображена решетка аморфного кварца. Решётка имеет непривильную форму нариду с шестиу гольниками встречаются пяти- и семиугольники и т д.

Объеснение свойств аморфных тел

Веспорядок в расположении атомов аморфных тел приводит к тому что средние расстоянии между атомами по разным направлениям оказываются одинаковыми Поэтому аморфные тела изотропны.

Сходство аморфных тел с жидкостями объясняется тем, что атомы и молекулы аморфных тел, подобно молекулам жидкости, имеют определенное время «оседлой» жизни — конечное время колебаний около положения равковесия. Но в отличие от жидкостей это время велико. В этом отношении аморфные тела близки к кристаллическим, так как перескоки атомов из одного положения в другое происходят редко

По мере повышения температуры аморфные тела постеповно размягчаются Это происходит погому, что с ростом температуры учащаются перескоки атомов из одного положения равновесия в другое. Определенной температуры плавления у аморфных тел в отличие от кристаллических нет Поэтому аморфные твердые тела можно рассматривать как переоклажденные жидкости с очень большой вязкостью.

Упорядоченному расположению атомов кристаллических тел соответствует минимум потенциальной энергии, когда атомы сближаются на минимально возможные расстояния Отсутствие дальнего порядка в расположении атомов аморфных тел приводит к тому, что всщество в аморфном состоя нии имеет мечьшую плотность, чем в кристаллическом. И этому состоянию соответствует большая потенциальная энергия взаимодействия Вот почему аморфное состояние

неустойчиво и вещество из аморфного состояния переходит в кристаллическое. Течекие процессов в природе направлено

в сторону уменьшения энергии

Образование аморфного вещества из расплава при быстром охлаждении связано с тем, что за это время молекулы (или атомы) не успевают выстроиться в строгом порядке (процесс кристаллизация может требовать много времени) и образовать кристаллическую решетку. Однако для большинства веществ даже быстрого охлаждения недостаточно, чтобы помещать образованию кристаллов. Эти вещества существуют только в кристаллическом состоянии

Аморфные твердые тела занамают промежуточное по пожение между кристаллическими твёрдыми телами и жидкостями Их атомы или молекулы распологаются в относительном порядке.

- Какие твердые тела, кроме кристаллических, существуют в природе? Приведите примеры таких тел и опишите их основной признав.
 - 2. Какова структура аморфиых тел?
 - 8. Как можно объяснить свойства аморфных тел?

§ 8.4. ЖИДКИЕ КРИСТАЛЛЫ

Существуют необычные вещества, которые совмеща ют в себе свойства присталлического твердого тела и жидкости Эти вещества называются жидкими при сталлами Подобно жидкостям, они текучи. Но в то же время они, подобно кристаллам, обладают анизотропи ей Главным для жидких кристаллов является анизо тропия оптических свойств

О существовании жидких кристаллов известно уже почти 100 лет. Но очень долгое время они рассматривались как курьёз, не заслуживающий пристального внимания и изучения Лишь несколько десятков чет назад начачось детальное исследование этих веществ С одной стороны, они нашли важные технические применения, а с другой — выяснилось, что жидкие кристаллы весьма распространены в природе. Они входят также в состав многих живых тканей.

Молекулы жидких кристаллов

Молекулы жидких кристаллов это молекулы органических соединений, имеющие вытякутую сигарообразную форму Строение их таково, что концы молекул очень слабо вза имодействуют друг с другом. Боковые же поверхности взаимодействуют достаточно сильно и могут прочно удерживать молекуты в едином ансамбле, в то время как конценые связи разорваны

Жидкие кристаллы существуют в определенном для каждого вещества интервале температур. У одних веществ этот интервал вевелик ($\Delta T \approx 0.01~\mathrm{K}$), у других довольно широк ($\Delta T \approx 100~\mathrm{K}$). Если жидкий кристалл нагреть, то он при некоторой температуре превращается в обычную жидкость, если охладить, то становится обыкновенным кристаллом.

В зависимости от карактера ориентации осей молекул жидкие кристаллы подразделяются на три типа нематические, смектические и колестерические.

Нематические жидкие кристаллы

Наименее упорядоченной структурой обладают нематические кристаллы (от греч. «нема» нить, эти вещества включают микроскопические нитевидные структуры)

Длинные оси молекул нематических кристаллов параллельны друг другу, и в этом отношении вещество обнаруживает дальний порядок, подобно кристаллам. Но центры тяжестя молекул расположены хаотически, и в их расположении обнаруживается пишь ближний порядок (рис. 8.14). Представые себе длинную коробку, заполненную спичками. Спички могут смещеться вверх и вниз, но не могут переворачиваться, так что их оси остаются параллельными длинной оси коробки. Это и есть грубая модель нематическото кристалла

Оптические свойства такого кристалла вдоль направления осей молекул и перпендикулярно им различны Под действием электрических и магнитных полей ориентация осей молекул изменяется.

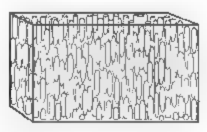


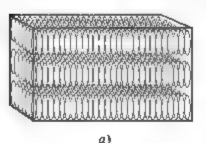
Рис 8.14

Смектические жидкие кристаллы

Наиболее упорядочены смектические жидкие кристал лы Оси их молекул также параплельны, но образуют набор слоёв У некоторых смектических веществ молекулы упорядочены и внутри каждого слоя, центры их тяжести располагаются на прямых линиях (рис 8.15, а). В других же веществах молекулы в слоях располагаются беспорядочно (рис. 8.15, б). В любом случае оси молекул пареллельны друг другу и перпендикулярны плоскости слоя, толщина которого равна длине молекулы

У всех смектиков независимо от деталей структуры взаи модействие между слоями молекул гораздо слабее взаимо действия молекул внутри одного слоя. Поэтому слои могут легко скользить друг относительно друга, и смектики на ощупь мылоподобны. Отсюда и их название (от греч. «смегма» — мыло)

Обыкновенный мыльный пузырь представляет собой жидкокристаллическое вещество (рис. 8 16) Внешняя и внутренняя поверхности пузыря, между которыми находится мыльный раствор, состоят из слоез мыла. Притяжение молекул мыла в поверхностных слоях обеспечивает устойчи вость мыльного пузыря При увеличении раднуса пузыря свободные иолекулы мыла из раствора переходят в жид



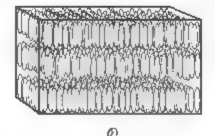
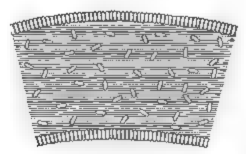


Рис. 8 15



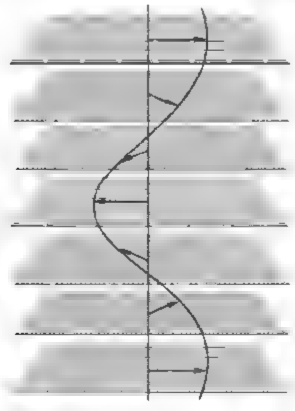
Pac 8 16

кость Ести пулырь сокращается, то, напротив, молекулы мыла выталкиваются из поверхностного слоя и переходят в раствор

Холестерические" жидкие кристаллы

Эти жидкие кристалым занимнют промежуточное положение между кематическими и смектическими жидкими кристаллами

Молекулы холестерических жидких кристаллов распола гамися в слоях, как и м элекулы смектических жидких кристаллов. Но в каждом слое центры молекул расположены беспорядочно, как у нечатиков. Оси молекул параллельны плоскостим слоев (рис. 8.17; направления осей показаны



PHC 8.17

^{*} Название холестерические кристаллы получили из за того что их молекулирное «триение характерио дли большого числа со единений, содержащих холестерии

стрелками). Из за специфической формы молекул направление осей молекул в каждом слое незначительно повернуто относительно направления осей предшествующего слоя В результате направления осей при перемещении от слоя к слою описывают спираль и примерно через 300 слоев кар тина расположения осей молекул повторяется.

Существенно, что с изменением температуры углы, ха рактеризующие повороты огей молекул от слоя к стою из меняются. Это приводит к изменению условий отражения света от кристалла. В результате окраска кристалла пра от ражении белого света от холестерического кристалла зави сит от температуры. При фиксированной температуре дан ное вощество имеет определенный цвет.

Применение жидких кристаллов

Зависиместь цвета холестерических жидких кристаллов от температуры используется в медицине. С их помощью можно непосредственно наблюдать распределение температуры по поверхности человеческого тела. Это важно для выявления скрытых под кожей очагов воспалительных процессов. Для исследования изготовляют тонкую полимерную пленку с микроскопическими полостями, заполненными холестериком. Наложение этой пленки на поверхность тела да ет цветное изображение распределения температуры. Ком натные термометры на жидких кристаллах содержат слои в фирме цифр различных холестериков, каждый из которых устойчив в достаточно узком интервале температур. Высвечивается цифра соответствующая комнатной температуре

Наиболее широкое применение жидкие кристаллы полу чили в буквенно-цифровых индикаторах электронных часов

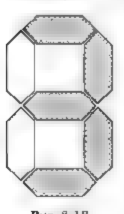


Рис 8 18

микрокалькуляторов и т д Нужная цифра или буква воспроизводится с помощью комбинации небольших ячеек, выполнен ных в виде полосок (рис 8 18). Каждая ячейка заполнена жидким кристаллом и имеет два электрода, на которые можно подавать напряжение Электрическое поле меняет направление осей молекул, а это, в свою очередь, изменяет отражающие свойства ячейки Индикатор работает толь ко пря освещении светом от анешиего ис точника Индикаторы на жидких кристал лах можно делать чрезвычийно минивтюр ными, и они потребляют мало энергии

В вастоящее время жидкие кристаллы начинают примеиять в различного рода управляемых экранах, оптических затворах и для изготовления плоских телевизионных экранов

Молекулы жидких кристаллов имеют удлиненкую форму и располагаются так, что оси молекул параллельны либо во всём кристалле, лябо в определенных его слоях Широко применяются оптические свойства жидких кристаллов

? Как называются вещества совмещающие в себе свойства кристаллического твёрдого тела и жидкости? Перечислите три типа токих веществ.

§ 8.5. ДЕФЕКТЫ В КРИСТАЛЛАХ

Описывая строение кристаллов, мы до сих пор пользова лись их идеальными моделями. Отличие реальных кри сталлов от идеальных состоит в том, что реальные кристаллы не обладают правильной кристаллическои решеткои В них всегда встречаются нарушения строгой периодичности в расположении атомов Эти нарушения называют де фектами в кристаллов под фекты образуются в процессе роста кристаллов под влиянием теплового движения молекул механических воздействий, облучения потоками частиц, из за нали чих примесей и пр

Точечные дефекты

Дефекты, называемые точечными, возникают при замещении одного из атомов кристаллической решётки атомом примеси (рис 8.19, a), внедрении атома между узлами решетки (рис 8.19, b) или в результате образования вакансий отсутствия атома в одном из узлов решетки (рис. 8.19, в)

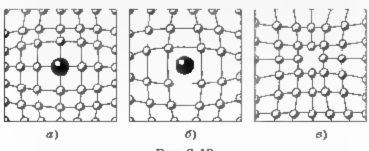


Рис 8.19

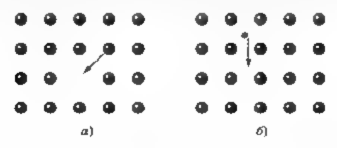
Наличие точечных дефектов в кристалле сильно влияет на его свойства. Так, примеси в кристаллической решетке гер мания или кремния, составляющие всего лишь 0,1%, практически мало влияки на структуру кристалла, не очень суще ственно в тысячи раз меняют его электрическое сопротивление. Подробнее об этом будет рассказано в далькейшем

Одним из экспериментальных подтверждений наличия точечных дефектов в кристаллах является диффузия. Около 100 лет назад, в 1896 г., английский металлург У. Робертс-Остен продела в такой опыт Он крепко прижал тонкий золотой диск к отшлифонанному торцу цилиндра из чистого свинца и поместил эту пару на 10 дней в печь при температу ре 200 °С. Когда отжиг кончился, оказалось, что металлы разъединить уже невозможно. Тогда экспериментатор разре зал составной цилиндр вдоль оси и, рассмотрев срез под мн кроскопом, убедился, что золото и свинец проникли друг в друга; произошло перемешивание металлов, т. е. д и ф ф у з и я

Но почему атомы одного металла проникают внутрь другого? Мы уже говорили, что тепловое движение атомов в твердых телах представляет собой малые колебания око ло положения равновесия узла кристаллической решетки Амплитуда этих колебаний много меньше расстояния между узлами У атома, совершающего такие колебания, нет шансов попасть в соседний узел

В свете всего сказанного взаимное перемешивание атомов золота и свинца — удивительный факт. Как они это делают? Каков механизм перемешивания атомов?

Ответ на этот вопрос дал один из основоположников физики твердого тела, Я И Френкель. Основываясь на представлении о точечных дефектах в кристаллах, Френкель предложил два основных механизма диффузии в твердых те лах' вакансионный (ркс. 8.20 а: атом перемещается, обмениваясь местами с ваканскей) и междоузельный



Puc. 8 20

(рис. 8.20, б: атом перемещается по междоузлиям). Вторым способом перемещаются маленькие (по размеру) атомы при месей, а первым— все остальные это самый распространенный механяам диффузии

Дислокации

Гораздо большее влияние на свойства кристаллов оказывают линейные дефекты, при которых нарушения структуры сосредоточены вблизи протяженных линий. Такие дефекты называют дислокациями (отлат. dislocatio — смещение)

Различают две основные дислокации — краевую в вантозую*

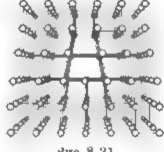


Рис. 8-21

Краевая дислокация схематически показава ва рисувке 8.21. Атомные плоскости (атомные слои) часто (вапример, в процессе роста кристалла) обрываются внутри кристалла В результате образуется «лиш ния» полуплоскость Искажение, как видно из рисунка, со средоточено в основном вблизи нижнего края полуплоскости «лишних» атомов Под дислокацией здесь понимают линию, проходящую вдоль края «лишней» ятомной полуплоскости

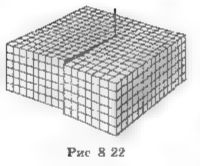
На расстоянии нескольких атомных диаметров от дислокационной линии вскажения настолько малы, что в этих местах кристалл имеет почти совершенную форму. Искажения возле края «лишней» полуплоскости вызваны тем, что бли жайшие атомы как бы «пытаются» согласовать свое расположение с резким обрывом «лишней» полуплоскости

Любая царацинка на поверхности кристалла может стать причиной краевой дистокации. Действительно, царапинку на поверхности кристалла можно рассматривать как нехватку атомной плоскости. В результате теплового движения атомы из соседних областей могут перейги на поверхность, а дислокация тем самым переместится вовнутрь

Винтовая дислокация

Волее сложной является винтовая дислокация. Предста вим себе рассеченную наполовину кристалляческую решет ку, в которой две примыклющие части (блоки) сдвинуты так,

В реальных условиях дислокация обычно представляет собой сочетание этих двух видов



что одна часть смещена относи тельно другой на толщину одного слоя периода решётки (рис. 8.22). Наибольшие искажения сосредоточены на оси Область, примыкающая к этой оси, и называется спиральной или винтовой дислокацией.

Почему данная дислокация получила такое название? Кри сталл с дислокацией состоит не ил параллельных атомных пло-

скостей а скорее представляет собой одну плоскость, закрученную в виде влитовой лестницы. Крошечный наблюдатель, совершающий прогулку вокруг оси (см. рис. 8-22), начиная сверху, будет после каждого круга опускаться на одна «этаж» инже по покатой спирали. В данном случае дислокация нвля ется правовинтовой, потому что путь по спирали вниз всё время поворачивает направо. Существуют и левосторовние дислокации.

Количество дисложаций характеризуется числом дислокационных линий, пересекающих в кристалле влемент по верхности площадью в $1~\rm cm^2$. Это число меняется в широких пределах: от $10^2-10^3~\rm cm^{-2}$ до $10^{-1}-10^{12}~\rm cm^{-2}$.

Выращивание кристаллов без дефектов — очень сложная задача, и она решена только для немногих веществ Знание условий образования дефектов в кристаллах и способов их устранения имеет большое значение при использовании кри сталлических тел (см. § 8.6). Винтовые дислокации играют решающую роль в росте кристаллов

Рост кристаллов

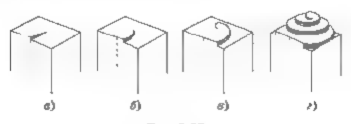
Природа строит кристалл подобно тому, как камеищик складывает стенку вз кирпичей Из беспорядочной сонокупности атомов или молекул жидкости (или газа) выбирается один не другим подходящий «кирпич» и пристраивоется упорядоченным образом к строящейся стенке кристаллу

Вероятность присоединения атома к кристаллу тем больше, чем с большим количеством атомов он окажется связанным на поверхности кристалла. Если атом оседает на плоскую поверхность, то он будет связан только с одним-двумя атомами этой поверхности. Энергия такой связи мала, и, следовательно, мала вероятность присоединения атома к кристаллу. Тепловое движение препятствует этому Иное дело, если на поверхности кристалла имеется ступенька, образованная винтовой дислокацией Здесь присоединяемый атом окажется свизанным с несколькими други ми, и вероятность присоединения атома к кристаллу будет много больше Именно благодаря винтовой дислокации при росте кристалла образуются все новые и новые слои путем присоединения втомов к уже имеющейся ступеньке. Дисло кацля чрезвычайно ускоряет рост кристаллов.

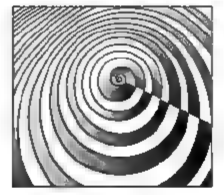
Дислокационная ступенька в результате присоединения новых атомов расширяется на поверхности кристалла. Однако при этом она загибается Чтобы понять причину этого, рассмотрим цепочку конькобежцев, вращающукся нокругодного из концов цепочки. Для сохранения прямой линии конькобежцы на внешяем конце цепочки должны бежать быстрее тех, которые находятся ближе к неводвижному центру вращения. Ведь они обегают окружность большего раднуса.

Вслучае ступеньки кристапла ее внешний край не застраивается быстрее внутревнего, так как атомы присоединяются к ней в беспорядке с более или менее постоянной скоростью вдоль всей длины ступеньки. В таком случае по мере застройки продвижение внешней части ступеньки вокруг закрепленной оси (ливии дислокации) происходит недостаточ но быстро и ступенька изгибается, образуя спираль. Постепенное наращивание ступевьки новыми и новыми слоями атомов приводит к тому, что на грани кристапла образуется спиральная башенка. Центральная ее часть как бы ввиячивается в пространство, опережая в своем движении нижние ступеньки лестиццы, которые со временем превращаются в завершенные атомные слои. На рисунке 8 23, а—а показа пы последовательные стадни роста кристапла.

Фотографии, полученные с помощью электронного ми кроскопа, подтверждают реальность спирального роста кристаплов. На рисунке 8.24 представлена микрофотография спиральных ступенек за поверхности кристалла карбида крежния



Pag. 8.23



Page 8 24

Зарождение кристалла облегчается при наличии в растворе или расплаве мельчайших инородных тел пылкнок и других частиц В данном случае зародыши кристаллов образуются не путем объедивения при случайных столкновени ях атомов или молекул, а в результате осаждения атомов на твердых инородных телах, практически всегда присутствующих в расплаве, растворе или газе. Например, «зародыцами» снежинок являются вавешенные в воздухе тверлые пылинки, чаще всего мельчайшие кварцевые песчивки. Неправильная форма пылинки, на которой начинается зарождение кристалла, способствует возникновению в нём дислокации и резкому увеличению скорости роста кристалла.

Дефекты в кристаллах бывают точечными или линей ными Особо важное значение имеют линейные дефек ты дислокации. Винтовые дислокации определяют скорость роста кристаллов

- Как незываются нарушения в расположении частиц кристаллических тел? Чем они вызываются? Перечислите виды подобных нарушений и дайте их характеристику
 - Опишите, как происходит рост кристаллов. Какиж образом рост кристаллов зависит от вида их дефекта?

§ 8.6. ОБЪЯСНЕНИЕ МЕХАЧИЧЕСКИХ СВОЙСТВ ТВЁРДЫХ ТЕЛ НА ОСНОВАНИИ МОЛЕКУЛЯРНО-КИНЕТИЧЕСКОЙ ТЕОРИИ

Механические свойства твердых тел и виды их дефор мации (упругих и плистических) были достаточно под робно рассмотрены в «Механике», в § 2 4 было дано ка

чественное объяснение справедливости закона Гука при малых деформациях В дальнеишем после знакомства с законами электрических взаимодействий мы рассмот рим простешцью количественную теорию упругих деформаций ионных кристаллов. Теперь же познакомимся с объяснением пластических деформаций

Механизм пластических деформаций

При упругих деформациях в кристаллических телах атомы лишь незначительно смещаются относительно друг друга При пластических деформациях смещения атомов или молеку г могут во много раз превышать расстояния между ними Однако нарушения всей кристаллической структуры тела не происходит. Отдельные слои кристаллической решетки проскальзывают относительно друг друга. На рисунке 8 25 изображен тонкий кристалл меди после растяжения, Хорошо видны скольжения слоев

Важно, что у всех кристаллов скольжение атомных слоев происходит не сразу по всему объёму кристалла, а осуществляется за счет передвижения дислокаций. Перемещение же дислокаций связано с перестройкой решетки, затрагивающей одновременно небольшую группу атомов вдоль одной линии. Из за этого прочность кристалла оказывается в десятки раз меньше той, которая была бы в совершенном кристалле без дислокаций. В таком кристалле один атомный слой должен был бы смещаться относительно другого празу по всему кристаллу.

Процесс перемещения дислокаций подобев перемещению силадки по ковру (рис. 8.26). Складку перемещать легче, чем весь ковер, в в результате ковер в целом сдвигается на некоторое расстояние, и складка исчезает. Точно так же дислокация исчезает после того, как движущаяся лиция дислокации достигает поверхности кристалла.



297

Дислокации и прочность твёрдых тел

Пластические деформации, как мы выяснили, связаны с наличием цислока ций в кристаллах и возможностью их перемещений. Эти перемещения тормозится различными препятствиями атомами примесей, твердыми микроскопическими включениями, границами кристаллических зерен в поликристаллах, гересечениями с другими дислокациями Если бы подобных торможений не было то деформирующие силы быстра переместили бы все дислокация на поверхность кристалла, после чего кристалл стал бы исключительно прочным На самом деле торможение дислокаций приводит к увеличению их числа в кристалле, к размножению дислокаций,

Наиболее прочными должны быть кристаллы, совершен но лишенные дислокаций. Но в реальных кристаллах они всегда имеются. Если число дислокаций невелико, то они практически перемещаются без пересечений, и прочность кристалла ве очень велика. Упрочнение кристалла может быть достигнуто включением в него примесей или уменьше нием размеров зерен в поликристаллах, в также увеличением числа дислокаций

В технике шкроко используют повышение прочности металлов путём введения в них специальных добавок никеля, вольфрама, ванадия и др.

Пластические деформации сами могут привести к увели: чению количества дислокаций за счет их размножения при пересечениях. Этот способ повышения прочности называют нактепом. Наклеп осуществляют, протягивая металлические заготовки между валками или другими способими. Одвако Чрезмерное увеличение числа дислокаций делает кристалли. ческую решетку неустойчивой, и материал териет прочность. В настоящее время знавия о кристаллах и их дефектах достигли такого уровня, что можно точно предсказать, какова может быть прочность различных материалов. Разработаны прияциям проектирования материалов с заданными свой ствами. А это чрезвычайно важно для создания сверхзвуковых самолетов, космических ракет, дешевых и прочных автомобилей, тракторов и т. д. Появилась возможность повышения прочности материалов и тем самым уменьшения веса машин и механизмов, увеличения их надежности.

Пластические деформации вызываются перемещением дислокации Материал без дислокации был бы исключу тельно прочен

- Опишнте механизм пластических деформаций.
 - 2. Объясните, как дислокации влияют на прочность твердых тел.

§ 8.7. ПЛАВЛЕНИЕ И ОТВЕРДЕВАНИЕ

Много внимания было уделено взаижным превращени ям жидкостей и газов. Теперь рассмотрим превращение твёрдых тел в жидкости и жидкостей в твёрдые тела.

Плавление кристаллических тел

Плавлением называется превращение вещества из твёрдого гостояния в жидкое

Между плавлением кристаллических и вморфных тел есть существенное различие. Чтобы кристаллическое тело начало плавиться, его необходимо нагреть до вполне опреде ленной для каждого вещества температуры, называемой температурой плавленкя.

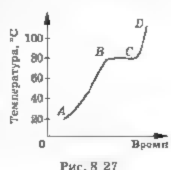
Например, при нормальном атмосфераом давлении температура плавления льда равна 0 'С, нафталина меди -- 1083 °C, вольфрама -- 3380 °C

Чтобы тело расплавилось, недостаточно его нагреть до температуры плавления, необходимо продолжать подводить к нему теплоту, т. е. увеличивать его внутреннюю экергию. Во время плавления температура кристаллического тела не меняется.

Если тело продолжать нагревать и после того, как оно расплавилось, температура его расплава будет расти. Сказанное можно проидлюстрировать грефиком зависимости темпера туры тела от времени его нагревания (рис. $8\,27$). Участок ABсоответствует напреванию твердого тела, горизонтальный

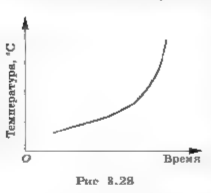
участок *ВС* процессу плавления и участок CDнагреванию рас плава Кривизна и наклов участков графика AB и CD зависят от условий процесса (массы нагревае мого тела, мощности нагревателя ит. п).

Переход кристаллического тела из твёрдого состояния в жидкое происходит резко, скачком — либо жидкость, лябо твердое тело.



Ялавление аморфных тел

Совсем не так ведут себя аморфные тела. При нагревании они постепенно, по мере повышения температуры, размягча

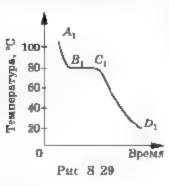


ются и в конце концов становятся жидкими, оставлясь в течение всего времени яктревания однородными. Някакой определенной температуры перехода из твёрдого состояния в жидкое мет. На рисунке 8 28 изображев график зависимостя температуры от времени при переходе аморфного тела из твёрдого состояния в жидкое

Отвердевание кристаллических и аморфных тел

Переход вещества из жидкого состояния в твёрдое называется отвердеванием или кристаллизацией (для кристаллических тел).

Между отвердеванием кристаллических и аморфных тел тоже имеется существенное различие. При охлаждении распланленного кристаллического тела (расплана) оно продолжиет останаться в жидком состояния, пока гемпература его не снизится до определённого значения. При этой температуре, называемой температуре, называемой температурой кристаллизации, тело начивает кристаллизоваться Температура кристал лического тела во время отвердевання не изменяется. Многочесленные наблюдения показали, что кристаллические тела плавятся и отвердевают при одной и той же определённой для каждого вещества температуре. При дальнейшем охлаждении тела, когда несь расплав отвердеет,

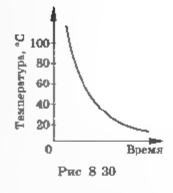


температура тела снова будет уменьшаться. Сказанное иллюст рируется графиком зависимости температуры тела от времени его охлаждения (рис 8 29) Участок A_1B соответствует охлаждению жидкости, горидонтальный участок B_1C_1 процессу кристалливации и участок C_1D_1 охлаждению твердого тела, получившегося в результате кристаллизации



Вещества из жидкого состояния в твердое при кристаллизации переходят тоже резко без промежуточ ных состояний.

Затвердевание аморфного тела, например смолы, происходит постепенно и одинаково во всех своих ча стях; смола при этом остаётся однородной, т е затвердевание аморфныя тел это только постепенное загустевание их. Определенной тем пературы отвердевания нет На ри-



сунке 8.30 изображен график зависимости температуры за стывающей смолы от времени

Таким образом, аморфные веществи не имеют определённой температуры плавления и отвердевания

Объяснение плавления и отвердевания на основании молекулярно-кинетической теории

Чтобы расплавить тело, мы его нагреваем. По мере нагревания кристаллического тела средняя энергия его молекул увеличивается за счет возрастания средней кинетической энергии. Увеличивается также потенциальная энергия молекул, так как увеличивается амплитуда колебаний молекул около положений равновесия, и унеличивается расстояние между молекулами, т. е. тела при нагревании расширяются.

После того как достигнута температура плавления, вся подводимая энергия идет на совершение работы по разру шению пространственной (кристаллической) решетки, т. е. на увеличение потенциальной энергии молекул. В процессе плавления кинетическая энергия молекул не изменяется, о чем свидетельствует постоянство температуры во время плавления

Во время затвердевания вещества его молекулы распопагаются упорядоченно, образуя кристаплическую решетку. Их потенциальная энергия в процессе кристаплизации уменьшается, а кинетическая энергия остается неизменной Поэтому при кристаплизации температура не изменяется и происходит отдача количества теплоты окружающим толам

Когда при охлаждении отвердевает аморфное вещество, его частицы не располагаются в правильном порядке и не образуют кристаллические решетки. В твердом состоянии ча стицы аморфного тела расположены примерно в таком же беспорядке, как и в жидком При отвердевании аморфных веществ происходит постепенное уменьшение кинетической энергии их частиц. Но нет скачкообразного уменьшения их потенциальной энергии. Точно так же при нагревании твердого аморфного тела постепенно растет кинетическая энергия его частиц, по нет скачкообразного возрастация их потенциальной энергии, как это наблюдается при плавлении кристаллических тел

Кратко различие в поведении кристаллических и аморфных тел при плавлении можно объяснить следующим образом В кристаллах связи между молекулами в разных местах разрушаются одновременно. так как они всюду одинаковы. Поэтому переход в жидкое состояние происходит при строго определенной температуре В вморфных телях при не которой температуре часть молекул приобретает способность к более или менее свободному перемещению, другая же ещё нет Ведь связи между молекулами неодинаковы из за отсутствия строгого порядка в расположении молекул относи тельно друг друга. В результате переход из твёрдого состоя ния в жидкое оказывается растянутым на некоторый интервал температур.

В дальнейшем мы будем говорить только о плавлении и отвердевании (кристаллизации) кристаллических гел.

Переохлаждение жидкости

Жидкость может быть охлаждена ниже температуры кри сталлизации Это явление называется переохлаждени расем. Его можно наблюдать, например, при охлаждении расплавленного гипосульфита. Гипосульфит расплавляется в пробирке (его температура плавления 48 °C) и остается в ней в жидком состоянии при охлаждении даже до компат ной температуры Однако если бросить в пробирку кристал лик гипосульфита или встряжнуть ее, то начнется быстрая кригталлизация

В § 8 3 мы отмечали, что для начала кристаллизации необходимы так называемые центры кристаллизации Если же центров кристаллизации нет, то может произойти переохлаждение жидкости на несколько градусов или даже десятков градусов Переохлаждение чистой, без каких либо пылинок и примесей воды нередко наблюдается в природс. Капельки тумана могут оставаться незамеращими даже при сильных морозах Такие капельки, осаждаясь на почве, образуют гололедицу. Также переохлажденными оказываются обычно капельки воды в облаках

Переохлажденная жидкость находится в неустойчивом состоянии; с течением времени под влиянием тех или иных воздействий переохлажденная жидкость переходит в более устойчивое при данной температуре кристаллическое состояние.

Плавление и кристаллизация тех происходят при строго фиксированной температуре для заданного давления Аморфные тела постепенно переходят из одного состовния в другое и не имеют определенной температуры плавления (отвердевания).

- ? 1 Одинакова пи температура плавления для всех твердых тел? Почему?
 - Как изменяется температура вещества в процессе перехода из твердого состояния в жидкое?
 - Изобразите график зависимости температуры тел от времени нагревания в процессе перехода из твёрдого состояния в жидкое
 - 4. Процессы перехода вещества из твердого состояния в жидкое и наоборот происходят при одинаковой температуре Почему?
 - Объясните процессы плавления и отвердевания на основании молекулярно-кинетической теории.

§ 8.8. ТЕПЛОТА ПЛАВЛЕНИЯ

При плавлении происходит разрушение пространствен нои решётки кристаллического тела. На этот процесс расходуется определенное количество энергии от како го нибудь внешнего источника. В результате внутрен няя энергия тела в процессе плавления увеличивается.

Количество теплоты, необходимое для перехода тела из твердого состояния в жидкое при температуре плавления, называется теплотой плавления

В процессе отвердевания тела, наоборот, внутренняя энергия тела уменьшается. Тело отдаёт теплогу окружающим телам. Согласно закону сохранения энергии количество теплоты, поглощенное телом при плавлении (при температуре плавления), равно количеству теплоты, отданному этим телом при отвердевании (при температуре отвердевания)

Удельная теплота плавления

Теплота плавления зависит от массы плавящегося вещества и его свойств. Зависимость теплоты плавления от рода вещества характеризуют удельной теплотой плавления этого вещества

Удельной теплотой плавления вещества называется отношение теплоты плавления тела из этого вещества к массе тела.

Обозвачим теплоту плавления через Q_{nn} , массу тела буквой m и удельную теплоту плавления буквой λ . Тогда

$$\lambda = \frac{Q_{m}}{m}.$$
 (8.8.1)

Таким образом, чтобы расплавить кристаллическое тело массой m, ваятое при температуре плавления, необходимо количество теплоты, равное

$$Q_{ns} = \lambda m. \tag{8.8.2}$$

Теплота кристаллизации

Согласно закону сохранения энергив количество теплоты, выделяемое при кристаллизации тела (при температуре кристаллизации), равно

$$Q_{xp} = \lambda m. ag{8.3}$$

Из формулы (8-8-1) следует, что удельная теплота плавления в СИ выражается в джоулях на килограмм.

Довольно велика удельная теплота плавления льда 333.7 жДж кг Удельная теплота плавления свинца всего лишь 23 кДж/кг, а золота — 65,7 кДж/кг.

Формулы (8.8.2) и (8.8.3) используются при решении задач на составление уравнений теплового баланса в тех случаях, когда мы имеем дело с плавлением и отвердеванием кристаллических тел

Роль теплоты плавления льда и кристаллизации воды в природе

Поглощение теплоты при таянни льда и выделение ее при замерзании воды оказывают значительное влияние на изменение температуры воздуха, особенно вблизи водоёмов Все вы, вероятно, замечали, что во время обильных снегопадов обычно наступает потепление

Очень важно большое значение удельной теплоты плавле ния льда. Ещё в конце XVIII в. шотландский ученый Д. Блэк (1728—1799), открывший существование теплоты плавления и кристаллизации, писал «Если бы лед не обладал значительной теплотой плавления, то тогда весной вся масса льда должна была бы растаять в несколько минут или секунд, так как теплота из воздуха непрерывно передается льду. Но тогда последствия этого были бы ужасны: ведь и при существующем положении возникают большие наводнения и сильные потоки воды при таянии больших масс льда и снега».

Сопло космической ракеты

Приведём интересный технический пример практического использования теплоты плавления и парообразования При изготовлении сопла для космической ракеты следует учитывать, что струя газов, выходящая из сопла ракеты, имеет температуру около 4000 °C В природе практически от сутствуют материалы, которые в чистом виде могли бы выдержать такую температуру Поэтому приходится прибегать ко всякого рода ухищрениям, чтобы охладить материал сопла во время горения топлива.

Сопло изготавливают методом порошковой металлургии В полость формы закладывается порошок тугоплавкого металла (вольфрам). Затем его подвергают сдавливанию. Порошок спекается получается пористая структура типа пемлы Затем эта «пемла» пропитывается медью (ее температура плавления всего 1083 °C).

Полученный материал называется псевдосплавом. На рисунке 8.31 показана фотография микроструктуры псевдо-

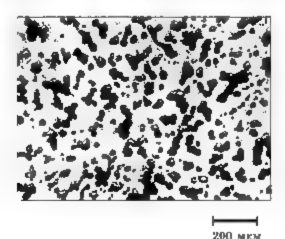
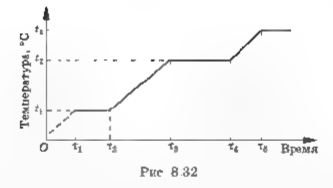


Рис 8.31



сплана. На белом фоне вольфрамового каркаса видны мед ные включения неправильной формы. Этот сплав может, как это ни невероятно, кратковременно работать даже при температуре газов, образующихся при сгорании топлива, т е выше 4000 °C.

Происходит это следующим образом Вначале температура сплава растет, пока не достигнет температуры плавления меди t_1 (рис. 8–32). После этого температура сопла не будет меняться, пока вся медь не расплавится (промежуток времени от τ_1 до τ_2). В дальнейшем температура опять возрастает до тех пор. пока медь не закипит. Это происходит при температуре $t_2=2595~^{\circ}\mathrm{C}$, меньшей температуры плавления вольфрама (3380 °C). Пока вся медь не выинпит, температура сопла опять меняться не будет, так как испаряющаяся медь забирает теплоту от вольфрама (промежуток времени от τ_3 до τ_4). Конечно, сколько угодно долго сопло работать не будет. После испарения меди вольфрам опять начнет нагреваться. Однако двигатель ракеты работает всего лишь не сколько минут, а за это время сопло не успеет перегреться и расплавиться.

Фазовые переходы. Сублимация

Мы познакомились со взаимными превращениями жидкостей и газов, твердых тел и жидкостей

Возможен также непосредственный переход твердых тел в газообразное состояние Такой процесс называется с убл и м а ц и е й* (или возгонкой) Именно благодаря этому про цессу высыкает замерэшее бельё на большом морозе. Вез плавления переходит в газообразную фазу «сухой лед» —

[#]От тативского сдова sublamo «возношу»

твердая углекислота. Сублимация специальных веществ используется для теплозащиты космических аппаратов, спускающихся с околоземной орбиты на Землю. Дело в том, что процесс сублимации, как и плавления, сопровождается поглощением теплоты

Все рассмотренные процессы (плавление, парообразование, кристаллизация, конденсация и сублимация) сотровождаются поглощением или выделением некоторого коли чества теплоты

Переход вещества из одного состояния в другое, сопровождающийся скачкообразным изменением физических свойств вещества (плотности, концентрации компонентов и др.) при непрерывном изменения внешних параметров (температуры, давления и т. д.), называется фазовым переходом первого рода.

Таким образом, парообразование, конденсация, сублимация, плавление и кристаллизация представляют собой фазовые переходь первого рода

Существуют фазовые переходы второго рода. При этих переходах не происходит скачкообразного изменения плотности вещества, и они не сопровождаются выделением или поглощением теплоты. Переход жидкого гелия в сверхтекучее состояние является примером фазового перехода второго рода.

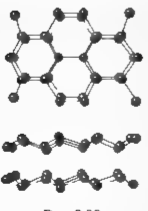
Количество теплоты, необходимое для плавления кри сталлического вещества единичной нассы называется удельной теплотой плавления. При кристаллизации тикое же количество теплоты выделяется.

- Дайте определение понятия «удельная теплота плавления»
 - Как рассчитать энергию, выделяемую веществом при его крастализации?
 - 3. Сравните энергии выделяемую веществом при его кристал лизации и поглощаемую при плавлении
 - 4. Твердое тело может образоваться как путём кристаллизации жидкости, так и конденсацией пара в кристалл, минуя жидкую фазу (процест, обратный сублимации). В каком случае выделяется большая экергия?
 - Чем отличаются фазовые переходы первого и второго рода?
 - Как зависит температура окружающей среды от процессов плавления льда и кристаллизации воды? Аргументируйте свой ответ примерами конкретных городов, регионов, материков

§ 8.9. ИЗМЕНЕНИЕ ОБЪЁМА ТЕЛА ПРИ ПЛАВЛЕНИИ И ОТВЕРДЕВАНИИ. ТРОЙНАЯ ТОЧКА

Объем вещества при плавлении, как правило, увеличива ется а плотность уменьшается. При отвердевании, на оборот объем уменьшается а плотность увеличивает ся Исключение съставляют лед чугун, висмут и немногие другие вещества.

Объяснение «странного» поведения льда и воды



Pag. 8.33

Особенности в поведении льда при плавлении связаны с формой его кристаллической решетки. На рисун ке 8 33 показана пространственная решетка кристаллов льда (наверху вид сверху, внизу вид сбоку) Ша рики изображают атомы кислорода, положения атомов водорода не пока заны. Из рисунка видно, что в кристалле льда молекулы расположены очень неравномерно. В одних местах (в пределях одного слоя) молекулы сближены, а в других местах (между словии) имеются большие пустоты При переходе от кристаллического

состояния к жидкому расположение молекул меняется в де лается более равномерным. Поэтому объем воды становится меньше объема льда. При этом расстояние между молекула ми, которые в кристалле расположены близко друг к другу (молекулы одного слоя) увеличивается, а расстояние между отдаленными молеку лами в развых слоях уменьшается. По тенциальная энергия первых увеличивается, а вторых уменьшается, но увеличение потенциальной энергии близ ких молекул больше уменьшения потенциальной энергии отдаленных молекул. В результате получается, что внутрен няя энергия воды оказывается больше внутренней энергии льда, из которого она образовалась, нес могря на уменьшение объема. Поэтому плавление льда требует затраты теплоты, как и плавление других тел.

Вода и лёд в природе

Увеличение объёма воды при ее замерзании вмеет огром ное значение в природе Вследствие меньшей плотности льда по сравнению с плотностью воды (при 0 С плотность льда 900 кг,м³, а воды — 1000 кг/м³) лед плавает на воде Обла дая плохой теплопроводностью, слой льда защищает воду, находящуюся под ним, от охлаждения и вымерзания Поэтому рыбы и другие живые существа, находящиеся в воде, не гибнут во время морозов. Если бы лед тонул, то не очень глубокие водоёмы промерзаля бы за зиму насквозь.

При расширении замерэающей воды в эскрытом сосуде возникают огромные силы, способные разорвать толстостен ный чугунвый шар. Подобный опыт легко осуществить с бу тылкой, наполненной водой по горлышко и выставленной на мороз. На поверхности воды образуется ледяная пробка за купоривающая бутылку, и при расширении замерэающей воды бутылка будет разорвана.

Замерзание воды в трещинах горных пород приводит к их разрушению.

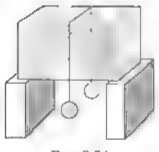
Способность воды расширяться при отвердевакии должна учитываться при прокладке труб водопровода и канализации, а также водяного отопления Во избежание разрыва при замерзании воды подземные трубы должны укладывать ся ва такой глубине, чтобы температура не опускалась ниже 0 °C. Наружные части труб должны на зимнее время покры ваться теплоизолирующими материалами.

Зависимость температуры плавления от давления

Если плавление вещества сопровождается увеличением его объёма, то при увеличении внешнего давления температура плавления вещества повышается. Это можно объяснить следующим образом. Сжатие вещества (при увеличении внешнего давления) препятствует увеличению расстояния между молекулами и, следовательно, возрастанию потенциальной энергии взаимодействия молекул, которое требуется для перехода в жидкое состояние. Поэтому прякодится нагревать тело до большей температуры, пока потенциальная энергия молекул не достигнет необходимого значения

Если плавление вещества сопровождается уменьшени ем его объёма, то при увеличении внешнего давления температура плавления вещества понижается.

Так, например, лед при давлении $6\cdot 10^7$ Па плавится при температуре 5 °C, а при давлении $2\cdot 2\cdot 10^8$ Па температура плавления льда равна $-22\,^{\circ}$ C.



Puc 8.34

Понижение точки плавления льда при увеличения давления корошо иллюстрируется опытом (рис. 8 34). Нейлоновая нить проходит сквозьлед, не разрушая его. Дело в том что благодаря аначительному давлению нити на лёд он лодтаивает под ней, Вода, вытекая вз-под нити, тут же вновь замеровет.

Тройная точка

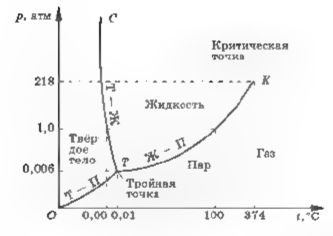
Жидкость может находиться в равновесии со своим паром (насыщенным паром). На рисунке 6.5 (см. § 6.3) представлена зависимость давления насыщенного цара от температуры (кривая AB), полученияя экспериментально. Так как кипение жидкости происходит при давлении, равном давлению её насыщенных паров, то эта же кривоя дает зависимость температуры кипения от давления. Область, лежащая ниже кривой AB, отвечает газовому состоянию, а выше жидкому.

Кристаллические тела плавятся при определенной температуре, при которой твёрдая фаза находится в равновесии с жидкой. Температура плавления зависит от давления. Эту сависимость можно показать на том же рисунке, где изображена зависимость температуры кипеция от довления.

На рисунке 8 35 кривая TK характеризует зависимость температуры кипения от давления. Она заканчивается в точке K, соответствующей критической температуре, так как выше этой температуры жидкость не может существовать. Левее кривой TK по экспериментальным точкам построена кривая TC зависимости температуры плавления от давления (левее, так как твёрдой фазе соответствуют меньшие температуры, чем жидкой) Обе кривые пересекаются в точке T.

Что будет с веществом при температуре виже температуры $t_{\tau \rho}$, соответствующей точке T7 Жидкая фаза при этой температуре уже существовать не может. Вещество будет либо в твердом, либо в газообразном состоянии Криная OT (см. рис. 8.35) соответствует равновесным состояниям твердос тело — газ, возникающим при сублимации твердых тел.

Три кривые KT, TC и OT делят фазовую плоскость на три области, в которых вещество может находиться в одной из трех фаз Сами кривые описывают равновесные состояния



Pac 8 35

жидкость пар, жидкость твёрдое тело и твёрдое тело пар Существует только одна точка T, в которой все три фазы находятся в равновесии Это и есть тройная точка.

Тройной точке отвечают единственные значения темпера туры и давления. Ее можно точно воспроизводить, и она служит одной из важнейших опорных точек при построении абсолютной шкалы гемператур Для воды абсолютная тем пература тройной точки принята равной $T_{\rm up}=273,16~{\rm K}$, или $t_{\rm up}=0.01~{\rm C}$.

На рисунке 8 35 изображена фаловая диаграмма воды, у которой температура плавления уменьшается с ростом давления. Для обычных веществ кривая ТС наклочена в проти воположную сторону по отношению к вертикали, проходящей через точку Т

Например, такой вид будет иметь фазовая днаграмма оксида углерода CO_2 Температура тройной точки CO_2 t_{rp} = -56.6 °C, а давление p_{rp} = 5.1 атм Поэтому при обычном атмосферном давлении и температуре, близкой к комнатной, углекислота не может ваходиться в жидком состоянии Твердая фаза CO_2 называется обычно сухим льдом. Он имеет очень низкую температуру и не плавится, а сразу испаряется (сублимация)

Изменение объёма при плавлении и отвердевании непосредственно связано с зависимостью температуры плавления от давления. У подавляющего большинства веществ температура плавления растёт с давлением У воды и некоторых других веществ она, напротив, понижается. Для обитателей Земли на высоких географи ческих широтах это великое благо

Существует единственная точка на р і диаграмме (тройная точка), в которой все три фазы вещество на ходятся в равновесии

de de de

В заключение отметим огромное значение физики твердого тела для развития техники и цивилизации вообще

Человечество всегда использовало и будет использовать твердые тела. Но если раньше физика твердого тела не поспевала за развитием технологии, основанной на непосред ственном опыте, то теперь положение изменилось. Теоретические исследования начинают приводить к созданию твердых тел, свойства которых совершенно необычны и получить которые методом «проб и ошибок» быто бы невозможно Изобретение транзисторов, о которых пойдет речь в дальнейшем, яркий пример того, как понимание структуры твёрдых тел привело к революции во всей радиотехнике

Создание материалов с заданными механическими, магнитными и другими свойствами одно из основных направ лений физики твердого тела. Приблизительно половина физиков всего мира работает сейчас в области физики твердого тела

- 1. Сделайте предположение о том, какие изменения произошли бы в природе, если бы вода при замерзании не распирялась.
 - Каким образом температура плавления вещества зависит от внешнего давления?
 - Изобразите фазовую диаграмму воды. Охарактеризуйте ос новные точки на этой диаграмме
 - Существуют ли условия, при которых вещество может находиться одновременно в трёх агрегатных состояниях?

\$ 8.10. ПРИМЕРЫ РЕШЕНИЯ ЗАДАЧ

При решении большинства задач на материал § 8 9 используется уравнение теплового баланса $\sum_i Q_i = 0$ с включаемой в него теплотой плавления $Q_{n,i} = \lambda m$ или теплотой кристаллизации $Q_{n,i} = -\lambda m$

Решение ряда задач требует знания кристаллической структуры вещества.

Задача 1

Кристаллы поваренной соли состоят из чередующихся иснов натрия и хлора, причем ячейка кристалла имеет форму куба (рис 8 36) Определите средние расстояния между центрами иснов в ячейке Молярная масса поваренной соли 0,058 кг/моль, а её плотность 2200 кг/м³

Решение. Кубическая ячейка поваренной соли NaCl состоит из четырех ионов Na и четырех ионов Cl находащихся в её вершинах Каждый ион

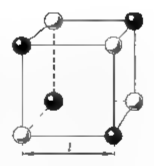


Рис 836

(Nа или CI) входит в состав восьми ячеек. Поэтому в кристал ле NaCl число кубических ячеек равно суммарному числу ионов Na и Cl. Следовательно, в одном моле поваренной соли содержится $2N_{\rm A}$ ячеек, где $N_{\rm A}$ постояциая Авогадро

Обозначим искомое расстояние между ионами Na в Cl в ячейке буквой l, тогда объем ячейки будет равен l³ Объем одного моля (молярный объем) поваренной соли равен

$$V_M = l^3 \cdot 2N_A. \tag{8.10.1}$$

С другой стороны, молярный объем поваренной соли можно найти, разделив молярную массу на плотность:

$$V_M = \frac{M}{\Gamma} \tag{8.10 2}$$

Из выражений (8.10 1) и (8 10 2) получаем

$$l^3 \cdot 2N_A = \frac{M}{\rho}$$

Отсюда

$$l = \sqrt[3]{\frac{M}{2\rho\Lambda_{\rm A}}} \approx 2.8 \cdot 10^{-10} \text{ M}$$

Задача 2

В массивный алюминиевый согуд, нагретый до темпера туры $t_1=75\,^{\circ}\mathrm{C}$, положили лёд массой $m_2=0.4\,\mathrm{Kr}$ при тем пературе $t_2=0\,^{\circ}\mathrm{C}$. После установления теплового равновесия температура сосуда с его содержимым оказалась равной $t=50\,^{\circ}\mathrm{C}$. Какова масса m_1 сосуда? Удельные теплоемкости алюминия и воды соответственно равны $c_1=770\,\mathrm{Дж.}$ (кг \cdot К)

и $c_2=4200$ Дж (кг·К). Удельная теплота плавления льда $\lambda=3.35\cdot 10^5$ Дж кг Испарением воды и потерями тепла пре небречь.

Решение. Количество теплоты, отданное остывающим сосудом,

$$Q_1 = c_1 m_1 (t - t_1)$$

отрицательно, так как $t < t_1$.

На плавление льда пошло количество теплоты

$$Q_2 = \lambda m_2$$

а на нагревание образовавшейся воды от 0 °C до температуры t — количество теплоты

$$Q_3 = c_2 m_2 (t - t_2)$$

Уравнение теплового баланса записывается в виде

$$Q_1 + Q_2 + Q_3 = 0$$
,

иди

$$c_1 m_1(t-t_1) + \lambda m_2 + c_2 m_2(t-t_2) = 0.$$

Откуда находим

$$m_1 = m_2 \frac{\lambda + c_2(t - t_2)}{c_1(t_1 - t)} = 113 \text{ Kr}$$

Задача 3

В калориметре находится вода массой $m_1=400$ г при температуре $t_1=5$ °C K ней долили ещё 200 г (m_2) воды при температуре $t_2=10$ °C и положили лед массой $m_3=400$ г при температуре $t_3=60$ °C. Какая температура t уста новится в калориметре? Удельные теплоёмкости льда и воды соответственно равны $c_n=2\cdot 1\cdot 10^3$ Дж/(кг·К) и $c_n=4,2\cdot 10^3$ Дж/(кг·К). Удельная теплота плавления льда $\lambda=3,35\cdot 10^3$ Дж/кг.

Решение. В этой и подобных ей задачах не следует торопиться составлять уравнение теплового баланса. Надо сна чала выяснять, расплавится ли весь лед. Количество теплоты, которое выделяется водой при охлаждении до $t_0=0\,^{\circ}\mathrm{C}$, равно

$$Q_1 = c_{\rm B} m_1 (t_1 - t_0) + c_{\rm B} m_2 (t_2 - t_0) = 16\,800 \,\mathrm{JJm}.$$

Для нагревания льда до 0 °C требуется

$$Q_2 = c_2 m_2 (t_0 - t_2) = 50 \ 400 \ \text{Дж}.$$

Следовательно, лед может нагреваться до температуры плавления только за счёт энергии, выделяющейся при за мерзании воды. Для выделения недостающего количества теплоты $Q_2 = 33\,600$ Дж должва замёрэнуть вода массой

$$m_4 = \frac{Q_3}{\lambda} = 0.1 \text{ Kg}$$

В результате в калориметре образуется смесь из 500 г воды и 500 г льда, находящихся при температуре 0 °C.

Задача 4

С какой скоростью должна пететь свинцовая пуля, чтобы, ударившись о преграду, расплавиться, если до удара тем пература пули была t = 127 °C? При ударо па нагревание пули затрачивается $\eta = 80\%$ энергин пули (остальная энергия рассеивается в окружающее пространство). Удельная теплоемкость свинца c = 120 Дж/(кг·К), температура плавления свинца $t_{\rm пл} = 327$ °C Удельная теплота плавления $\lambda = 2.5 \cdot 10^4$ Дж/кг

Решение. Кинетическая энергия летящей пуля $E_k = \frac{m v^2}{2}$, где m — масса пули, v — её скорость. На нагревание и плавление пули затрачивается энергия $Q = \eta E_k = \frac{\eta m v^4}{2}$

С другой стороны, на нагревание и плавление пули должно быть затрачено количество теплоты, равное

$$Q = cm(t_{mn} - t) + \lambda m.$$

Следовательно, согласно закону сохранения энергии

$$\frac{\eta m v^3}{2} = c m (t_{nn} - t) + \lambda m.$$

Отсюда

$$\upsilon = \sqrt{\frac{2[c(t_{\rm He} - t) + \lambda]}{\eta}} \approx 350 \text{ m/c}.$$

Упражнение 7

- 1 Если тело обладает анизотропией, означает ли это, что оно обязательно является кристаллическим?
- Сколько атомов приходится на одну ячейку в кристаллах с объёмно-центрированной кубической структурой (см рис. 8 11)?

- 3 Сколько элементарных ячеек содержится в 1 см³ свинца? Кристаллическая решетка свинца гранецентрированная (см. рис. 8.9). Плотвость свинца $\rho = 11\,300~{\rm kr}$ м³. Молярная масса свинца $M = 0.207\,{\rm kr}$ моль. Постоянная Авогадро $N_{\rm A} = 6.02 \cdot 10^{-23}$ моль. 1 .
- 4. Равные количества соли растворяют в двух одинаковых сосудах с водой. В одном случае соль берут в виде одного большого кристалла, а в другом — в виде порошка В ка ком случае температура раствора после полного растворения соли будет выше, если до растворения соль и вода на ходились в обоих случаях при одинаковой температуре?
- 5. Вода в стакане замерзает при 0 °С. Если же эту воду рас членить на маленькие капельки, то вода в них может быть переохлаждена до 40 °С Так, например, капельки воды, из которых состоят облака, обычно начинают замерзать при температуре ниже 17 °С Как объяснить этот факт?
- 6. Какая температура установится в латунном калориметре массой $m_1=160$ г, содержащем $m_2=400$ г воды при температуре $t_1=25$ °C, после того как расплавится помещенный в воду кусок льда массой $m_3=50$ г, взятый при температуре $t_2=0$ °C? Удельные теплоемкости латуни и воды равны соответственно $c_1=380$ Дж (кг·К) и $c_2=4.2\cdot 10^3$ Дж (кг·К). Удельная теплота плавления льда $\lambda=3.34\cdot 10^5$ Дж/кг.
- 7. В калориметре находится лед. Определите теплоемкость калориметра, если для нагревания его вместе с содержи мым от 270 до 272 К требуется количество теплоты, рав ное $Q_1=2100$ Дж. а от 272 до 274 К количество теплоты, равное $Q_2=69$ 700 Дж. Удельные теплоемкости льда и воды равны соответственно $c_1=2.1\cdot 10^3$ Дж (кг·К) и $c_2=4.2\cdot 10^3$ Дж (кг·К) Удельная теплота плавления льда $\lambda=3.34\cdot 10^5$ Дж/кг.
- 8. В массивный алюминиевый сосуд, нагретый до темпера туры $t_1 = 300$ °C, положили тед массой $m_2 = 0.25$ кг при температуре $t_2 = 0$ °C. Когда температура сосуда сравня лась с температурой его содержимого оказалось, что в со суде находится вода массой $m_3 = 0.24$ кг при $t_3 = 100$ °C. Какова масса сосуда? Удельная теплоемкость алюминия $c_1 = 800$ Дж (кг·К), удельная теплоемкость воды $c_2 = 4.2 \cdot 10^3$ Дж (кг·К). Удельная теплота плавления льда $\kappa = 3.34 \cdot 10^5$ Дж кг, удельная теплота парообразования воды при 100 °C $r = 2.3 \cdot 10^6$ Дж кг

- 9. Осторожно охлаждая 0,5 кг воды удалось довести ее температуру до 8°C Какое количество льда образуется, если бросить в воду маленький кусочек льда? Удельная теплота плавления льда л = 3,34 · 105 Дж, кг. Считать удельную теплоемкость переохлажденной воды такой же, как и обычной воды, т. е. с = 4,2 · 103 Дж/(кг · K).
- 10. В сосуде, из которого быстро выкачивают воздух, находится небольшое количество воды при 0 °C. За счет интенсивного испарения происходит постепенное замораживание воды. Какая часть первоначального количества воды может быть обращена таким образом в лед при 0 °C? Удельная теплота плавления льда при 0 °C равна λ = 3,34 · 10° Дж, кг, удельная теплота парообразования воды при 0 °C r ≈ 2,5 · 10° Дж кг.
- 11 В воду объемом 1 л при 20 °С бросили комок мокрого снега массой 250 г. Когда весь снег растаял, то общая температура стала равной 5 °С Определите количество воды в комке снега.
- 12 Сосуд со 100 г воды при температуре 0 °С был подвешен посредине комнаты. Через 15 мин температура воды в нем поднялась до 2 °С. Когда же в сосуде находилось равное по массе количество льда, то лёд растаял за 10 ч. Можно ли по этим данвым оценить удельную теплоту плавления льда \?
- 13. Лед массой 100 г при температуре 0 °C помещен в теплонепроницаемую оболочку и подвергнут сжатию до давления р = 1200 атм. Найдите массу растаявшей части льда, если понижение температуры плавления происходит прямо пропорционально давлению и при увеличении давления на 138 атм температура плавления понижается на 1°C.
- 14. В теплоизолированном сосуде содержится смесь воды массой $m_1=500$ г и льда массой $m_2=54.4$ г при температуре $t_1=0$ °C. В сосуд вводится насыщенный пар массой $m_3=-6.6$ г при температуре $t_2=100$ °C. Какой будет температура t после установления теплового равновесия? Удельная теплота парообразования воды $r=2.3\cdot 10^6$ Дж. кг., удельная теплота плавления льда $r=3.34\cdot 10^5$ Дж. кг., удельная теплоемкость воды $r=4.2\cdot 10^3$ Дж. (кг. К).
- Два одинаковых кусочка льда летят навстречу друг другу с раневыми по модулю скоржтими и при ударе обращаются в пар Оцените минимально возможные скорости

льдинок перед ударом, если их температура равна $12~^{\circ}$ С. Удельная теплоемкость льда $c=2.1\cdot 10^3$ Дж (кг · К). Удельная теплота плавления льда при $0~^{\circ}$ С $\lambda=3.34\cdot 10^5$ Дж кг

- Напишите эссе «Аморфный человек».
 - Подготовьте краткое сообщение об одном из типов таких веществ или об их применении в технике
- Выявите общее и различное в следующих категориях поли морфизм кристаллов, полиморфизм в биологии, полиморфизм компьютерных вирусов Ответ представьте в виде таблицы.
- Подготовьте энциклопедическую справку об одном из типов кристаллов
- Используя различные всточники виформации, обобщите существующие в настоящее время сведения о жидких кри сталлах Ответ представые в виде схемы
- Подготовьте доклад «Дислокация кристаллография, география, воевное дело, медицина».
- Подготовьте доклад «Перспективные направления и иссле дования структуры твёрдого тела (на материале отечественных в зарубежных источников)»

Глава 9

ТЕПЛОВОЕ РАСШИРЕНИЕ ТВЁРДЫХ И ЖИДКИХ ТЕЛ

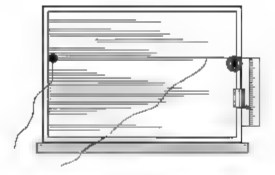
В первых термометрах использовалось изменение объ ема газа иль жидкости пры изменении температуры Именно это свойство и позволило приписать любому телу определенную температуру, выражаемую числом В этой главе мы рассмотрим, как меняются линейные размеры твёрдых тел а также объемы твёрдых тел и жидкостей в зависимости от температуры О зави симости объёма газа от температуры было рассказано достаточно.

§ 9.1. ТЕПЛОВОЕ РАСШИРЕНИЕ ТЕЛ

При изменении температуры размеры тел меняются при нагревании, как правило, увеличиваются при ох лаждении уменьшаются Отчего это происходит?

Увеличение размеров небольшого тела невелико и его трудно заметить. Но если взять железную проволоку дляной 1,5—2 м и нагревать ее электрическим током, то удлинение можно обнаружить на глаз без специальных приборов. Для этого один ковец проволоки должен быгь закреплен, а дру гой перекинут через блок. К этому концу надо прикрепить груз, оттягивающий проволоку вниз (рис 9 1). По указателю, соединённому с грузом, и судят об изменения длины проволоки в процессе ее нагревания или охлаждения.

Расширечие небольшого стального шара, нагретого на газовой горелке, можно заметить по его прохождению через



Pac. 9 1

кольцо. Холодный шар легко проходит через кольцо, а на гретый застревает в нем. Когда шар остывет, он снова проходит через кольцо.

Как же объяснить, почему тела при нагревании расшира ются?

Молекулярная картина теплового расширения

Зависимость потенциальной эдергии ваанмодействия молекул от расстояния между вими позволяет выяснить причиву вознакновения теплового расширения. Как видво из рисунка 9 2, кривая потенциальной энергии сильно несимметрична. Она очень быстро (круто) возрастает от минимального значения E_{p0} (в точке r_0) при уменьшении r и сравни тельно медлено растет при увеличении r.

При абсолютном нуле в состоянии равновесия молекулы находились бы друг от друга на расстоянии r_0 , соответствующем минимальному значению потенциальной энергии E_{p0} . По мере нагревания молекулы начинают совершать колебания около положения равновесия, Размах колебаний определяется средним значением энергии. Если бы потен-

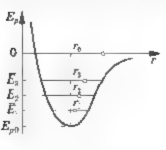


Рис 92

циальная кривая была симметричной то среднее положение молекулы по-прежнему соответствовало бы расстоянию r_0 . Это означало бы общую неизменность средних расстояний между молекуломи при нагревании и, следовательно, от сутствие теплового распирения. На самом деле кривая несимметрична. Поотому при средней энер



гии, равной E_1 , среднее положение колеблющейся молекулы соответствует расстоянию $r_1 \geq r_0$.

Изменение среднего расстояния между двумя соседни ми молекулами означает изменение расстояния между всеми молекулами тела. Поэтому размеры тела увеличиваются

Дальнейшее нагревание тела приводит к увеличению средней энергии молекулы до некоторого значения \overline{E}_2 , \overline{E}_3 и т. д. При этом увеличивается и среднее расстояние между молекулами, так как теперь колебания совершаются с большей амплитудой вокруг нового положения равновесия: $r_2 \geq r_1$, $r_3 \geq r_2$ и т. д.

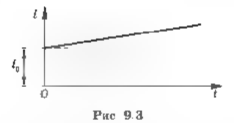
При нагревании тела среднее расстояние между колеб лющимися молекулами увеличивается, поэтому увели чиваются и размеры тела.

- Опишите экоперимент(ы) доказывающий(-е) что объем твердых тел зависит от гемпературы.
 - Объясните тепловое расширение твердых тел с точки зрения молекулярно кинетической теории

§ 9.2. ТЕПЛОВОЕ ЛИНЕЙНОЕ РАСШИРЕНИЕ

Применительно к тоёрдым телам, форма которых при изменении температуры (при равномерном нагревании или охлаждении) не меняется, различают изменение ли нейных размеров (длины, диаметра и т. п.) — линейное расширение и изменение объема — объёмное расширение У жидкостей при нагревании форма может меняться (например, в термометре ртупь входит в капилляр). Поэтому в случае жидкостей имеет смысл говорить только об объемном расширении

Опыт показывает, что при небольших изменениях температуры изменение линейных размеров твёрдого тела прямо пропорционально изменению температуры (рис. 9 3). Так как удлинение при нагревании (или укорочение при охлаждении) зависит также от первоначальной длины тела, удобнее рассматрявать не само удлинение тела, а отвосительное удлинение отношение увеличения длины $\Delta l = l - l_0 \times$ перво-



начальной длине t_0 . Относительное удлинение $\frac{\Delta t}{t_0}$ пропорционально изменению температуры $\Delta t = t - t_0$:

$$\frac{\Delta l}{l_n} = \alpha_1 \Delta t. \tag{9.2.1}$$

Коэффициент пропорциональности α_1 называют тем пературным коэффициентом линейного расширен из Он показывает на какую долю своего первоначального значения изменяются линейные размеры тела при на гревании его на 1 К. Коэффициент линейного расширения зависит от природы вещества, а также от температуры Од нако, если рассматривать изменения температуры в не слишком широких пределах, зависимостью α_1 от температуры можно пренебречь и считать температурный коэффициент линейного расширения величивой постоянной для данного вещества Для большинства веществ этот коэффициент мал, его значения составляют 10^{-6} — 10^{-6} К 1^{-6} .

Особенно мал коэффициент линейного расширения в диапазоне температур от 30 до +100 °C у инвара (силав железа и никеля). Поэтому инвар применяют для изготовления точных инструментов, используемых при определения размеров тел. Линейные размеры самого инструмента из инвара мало зависят от колебаний температуры

Линейные размеры тела, как вытекает из формулы (9.2.1), зависят от изменения температуры следующим образом:

$$l = l_0 (1 + \alpha_1 \Delta t).$$
 (9 2 2)

В формулах (9 2 1) и (9 2 2) обычно начальное значе ние температуры полагают развым нулю ($t_0 = 0$ °C) и соответственно t_0 считают длиной тела при этой температуре На практике же начальная температура тела далеко не всегда бывает равна 0 °C. Тогда расчет длины тела при любой температуре можно выполнить так. Пусть при температуре t_1 длина тела равна t_2 , а при температуре t_2 она

равна t_2 . Тогда, считая начальную температуру $t_0 = 0$ °C, имеем

$$l_1 = l_0 (1 + \alpha_1 t_1),$$

 $l_2 = l_0 (1 + \alpha_1 t_2)$

Отсюда

$$\frac{l_{\underline{s}}}{t_{\underline{t}}} = \frac{1 + \alpha_1 t_{\underline{s}}}{1 + \alpha_1 t_{\underline{t}}}$$

н

$$l_2 = l_1 \frac{1 + \alpha_1 l_2}{1 + \alpha_1 t_1}$$
 (9.2.3)

Однако, учитывая, что значение α_1 очень мало, формулу (9 2.3) можно упростить. Умножив числитель и знаменатель на $1-\alpha_1t_1$, получим

$$l_2 = \frac{l_1[1 + \alpha_1(t_1 - t_1) - \alpha_1^2 t_1 t_2]}{1 - \alpha_1^2 t_1^2}.$$

Ввиду малости коэффициента α_1 члены, содержащие α_1^2 , малы по срявнению с членом, в который входит α_1 в первой степени (точнее, $\alpha_1^{-t} \gg \alpha_1^{2+2}$). Поэтому их можно отбросить В результате формула для вычисления длины l_2 оказывает ся более простой и достаточно точной для инженерной практики.

$$l_2 = l_1[1 + \alpha_1(t_2 - t_1)],$$

или

$$l_2 = l_1(1 + \alpha_1 \Delta t).$$
 (9.2.4)

Решая задачи с учетом теплового линейного расширения тел. необходимо иметь в виду, что при изменении температу ры меняется не только длина, но и все другие линейные размеры тела. Так, у круглого стержня при нагревании увеличивается днаметр, и притом во столько раз, во сколько увеличивается длина стержня. У пластинки в одно и то же чесло раз увеличиваются длина, ширина и толщина. Если начертить на пластинке какую нибудь динию, то длина этой линии при нагревании увеличится в такое же число раз У окружности увеличатся её длина и диаметр.

При нагревании пластинки, имеющей круглое отверстие, диаметр отверстия тоже увеличится. Дело в том, что при равномерном нагревании в теле не возникают силы упругости. Поэтому расширение происходит так, как если бы пла-

стинка была сплошной. Точно так же увеличивается при нагревании диаметр гайки, размеры раковины в толще металлической отливки и т. д.

В справедливости сказанного можно убедиться на огыте с металлическим шаром, о котором уже шла речь в § 9.1 Шар застревает в кольце, если его нагреть, и проходит с большим зазором, если нагреть кольцо. Наоборот, при оклаждении кольца шар застревает, а оклаждение шара увеличивает зазор между ним и кольцом.

Линейные размеры твердых тел увеличиваются прямо пропорционально росту температуры

- 7 1 Что показывает температурный коэффициент линейного расширения?
 - Изобразите графически зависимость линейного размера твердого теля от температуры

§ 9.3. ТЕПЛОВОЕ ОБЪЁМНОЕ РАСШИРЕНИЕ

При изучении теплового объёмного расширения удобно, как и при линейном расширении, рассматривать относительное изменение объема

$$\frac{\Delta V}{V_0} = \frac{V}{V_0} \frac{V_0}{V_0}.$$

Измерения показывают, что в пределах не очень большого интервала температур можно считать, что относительное изменение объема пропорционально изменению температуры

$$\frac{\Delta V}{V_0} = \alpha \Delta t = \alpha (t - t_0). \tag{9.3.1}$$

Коэффициент пропорциональности а называют температурным коэффициентом объемного расширения. Он показывает, на какую долю своего первоначные ного значения изменяется объем тела при изменении температуры на 1 К. Коэффициент объемного расширения, как и коэффициент линейного расширения, зависит от природы вещества и температуры. Зависимость а от температуры незначительна и ею можно пренебречь, если интервал изменения температуры невелик. Для большинства твердых тел коэффициент а имеет порядок 10 5. 10 4 К 1, г. е

очень мал по сравнению с коэффициентом объемного расширения газов

Из формулы (9.3.1) легко найти выражение для объема тела при любой температуре:

$$V = V_0(1 + \alpha \Delta t), \tag{9.3.2}$$

В этой формуле значение начального объема V_0 обычно берут при начальной температуре $t_0=0$ °C. Однако и здесь, как в случае линейного расширения, можно пользоваться формулой

$$V_2 = V_1(1 + \alpha \Delta t),$$
 (9.3.3)

где V_1 — объем тела при температуре $t_1; V_2$ — объём тела при температуре $t_2, \Delta t = t_2 - t_1$

Объем полого (пустого) твердого тела (сосуда) при нагревании увеличивается так, как если бы это тело было сплошным Объем полости в твердом теле (сосуде) при его нагревании увеличивается так, как увеличивался бы объём тела, изготовленного из того же вещества и имеющего форму и размер полости.

Связь между коэффициентами линейного и объёмного расширения

Коэффициент линейного расширения α_1 и коэффициент объемного расширения α связаны между собой. Эту связь можно найти, рассматривая тепловое расширение тела простой формы, например кубика с ребром ι_0 При нагревании кубика на Δt каждая его сторона увеличится на Δt и станет равной

$$l = l_0(1 + \alpha_1 \Delta t). \tag{9.3.4}$$

Объем тела при этом будет равен

$$V = V_0(1 + \alpha \Delta t)$$
.

Но $V_0 = I_0^8$ и $V = I^8$ Следовательно,

$$l^{2} = l_{0}^{2} (1 + \alpha \Delta t)^{2}.$$
 (9.3.5)

Подставляя l из уравнения (9.3.4) в уравнение (9.3.5), подучим

$$\alpha = 3\alpha_1 + 3\alpha_1^2 \Delta t + \alpha_1^8 (\Delta t)^2.$$

Так как величина α_1 очень мала, то при малых изменениях температуры членами $3\alpha_1^2 \Delta t$ и $\alpha_1^3 (\Delta t)^2$ можно пренебречь по сравнению с членом $3\alpha_1$. Поэтому

$$\alpha \approx 3\alpha_1$$
, (9.3.6)

Итак, температурный коэффициент объёмного расши рения равен утроенному коэффициенту линейного расши рения.

Зависимость плотиости вещества от температуры

При изменении температуры тел изменяется и их плотность. Пусть при температуре t_1 плотность вещества равна ρ_1 , а объём тела равен V_1 . При температуре t_2 значения этих величин стали соответственно равными ρ_2 и V_2 . Так как при изменении температуры масса тела m не изменяется, то

$$\rho_1 = \frac{m}{V_1} \quad \text{if} \quad \rho_2 = \frac{m}{V_2}$$

Разделив почленно второе равенство на первое, получим

$$\frac{\rho_2}{\rho_1} = \frac{V_1}{V_2}$$
,

отсюда

$$\rho_2 = \rho_1 \frac{V_1}{V_0}$$
.

Пользуясь формулой (9 3 3), можно записать

$$\rho_2 = \frac{\rho_1}{1 + m\Delta t}.$$
 (9.3.7)

Так как x\lambda значительно меньше единицы, то для прибли женных расчетов можно упростить эту формулу следующим образом:

$$\rho_2 = \frac{\rho_1(1-\alpha\Delta t)}{1+\alpha\Delta t)(1+\alpha\Delta t)} = \frac{\rho_1(1-\alpha\Delta t)}{1-(\alpha\Delta t)^2},$$

Пренебрегая выражением $(\alpha \Delta t)^2$ по сравнению c единицей, получим

$$\rho_2 = \rho_1 (1 - \alpha \Delta t).$$
 (9.3.8)

При нагревании плотность вещества уменьшается.

Тепловое расширение жидкостей

Связи между частицами жидкости, нак мы знаем, слабее, чем между молекулами в твёрдом теле. Поэтому следует ожидать, что при одинаковом нагревании жидкости расширяются в большей степени, чем твердые тела. Это действи тельно подтверждается на опыте.

Наполним колбу с узким и длинным горлышком подкрашевной жидкостью (водой или лучше керосином) до полови ны горлышка и отметим резиновым колечком уровень жидкости. После этого опустим колбу в сосуд с горячей водой. Сначвла будет видно понижение уровня жидкости в горлышке колбы, а затем уровень начнет повышаться и поднимется вначительно выше начального Это объясилется тем, что вначале нагревается сосуд и объем его увеличивается. Из-за этого уровень жидкости опускается Затем нагревается жидкость Расширяясь, она не только заполняет увеличившийся объём сосуда, но и вначительно превышает этот объем. Следовательно, жидкости расширяются в большей стецеви, чем твердые тела.

Температурные коэффициенты объемного расширения жидкостей впачительно больше коэффициентов объемното расширения твердых тел, они могут достигать значения $10^{-8}~{
m K}^{-1}$

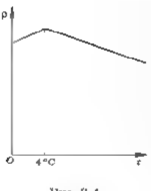
Жидкость нельзя нагреть, не нагревая сосуда, в котором она находится. Поэтому мы не можем наблюдать истинного рисширения жидкости в сосуде, так как расширение сосуда занижает видимое увеличение объема жидкости. Впрочем, коэффициент объёмного расширения стекла и других твердых тел обычно значительно меньше коэффициента объём ного расширения жидкости, и при не очень точных измерениях увеличением объёма сосуда можно пренебречь

Особенности расширения воды

Наиболее распространенная на Земле жидкость — вода — обладает особыми свойствими, отличающими её от других жидкостей. У воды при нагревании от 0 до 4 °C объём не увеличивается, а уменьшается. Лишь с 4 °C объем воды начинает при нагревании возрастать При 4 °C, таким образом, объем воды минимален, а плотность максимальна* На ри



^{*} Эти данные относятся к пресной (химически чистой) воде У морской воды наибольшая плотность наблюдается примерно при 3 °C.



Puc 94

сунке 9.4 показана примерная зави симость плотности воды от темпера туры

Отмеченное особое свойство воды оказывает большое влияние на ха рактер теплообмена в водоемах. При охлаждении воды вначале плотность верхних слоев увеличивается, и они опускаются вниз Но после достижения воздухом температуры 4°С дальнейшее охлаждение уже уменьшает плотность, и холодные слои воды остаются на поверхности. В результате в глубоких водоемах даже при

очень пизкой температуре воздуха вода имеет температуру около 4 °C.

Объём жидких и твердых тел увеличивается прямо про порционально росту температуры. У воды обнаружива ется аномалия, ее плотность максинальна при 4°C

- ? 1 Что показывает температурный коэффициент объемного расширения?
 - Как связаны коэффициенты линейного и объемного расширения?
 - Каким образом плотность вещества зависит от температуры?
 - 4. Опишите тепловое расширение жидкостей
 - Поясните «аномальное поведение» воды при изменении тем пературы.

§ 9.4. УЧЁТ И ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ТЕПЛОВОГО РАСШИРЕНИЯ ТЕЛ В ТЕХНИКЕ

Хотя линейные размеры и объёмы тел при изменении температуры меняются мало, тем не менее это измене ние нередко приходится учитывать в практике, в то же время это явление широко используется в быту и технике.

Учёт теплового расширения тел

Изменение размеров гвердых тел вследствие теплового расширения приводит к появлению огромных сил упругости, если другие тела препятствуют этому изменению разме-

ров. Например, стальная мостовая балка сечением 100 см² при нагревании от 40°C зимой до +40°C летом, если опоры препятствуют ее удлинению, создает давление на опоры (на пряжение) до 1,6 · 10° Па, т. с. действует на опоры с силой 1,6 · 10° Н.

Приведенные значения могут быть получены из закона Гука и формулы (9 2.1) для теплового расширения тел

Согласно закону Гука механическое напряжение $\sigma=rac{F}{S}=E_E$, где $\varepsilon=rac{\Delta_L}{l_0}$ — относительное удлинение, а E — модуль

Юнга, Согласно (9 2.1) $\frac{\Delta t}{\tilde{t_0}}=\epsilon=\alpha_1\Delta t$, Подставляя это значение относительного удлинения в формулу закона Гука, получим

$$\sigma = E\alpha_1 \Delta t \tag{9.4.1}$$

У стали модуль Юнга $E=2,1\cdot 10^{11}$ Па, гемпературный коэффициент ликейного расширения $\alpha_1=9\cdot 10^{-6}$ К 1 Подставив эти данные в выражение (9.4.1), получим, что при $\Delta t=80$ °C механическое напряжение $\sigma=1,6\cdot 10^8$ Па.

Так как $S = 10^{-2} \text{ м}^2$, то сила $F = \sigma S = 1.6 \cdot 10^6 \text{ H}$

Для демонстрации сил появляющихся при охлаждении металлического стержин, можно проделать следующий опыт. Нагреем железный стержень с отверстием на конце, в которое вставлен чугунный стерженек (рис. 9 5). Затем вставим этот стержень в массивную металлическую подставну с пазами. При охлаждении стержень сокращается, и в нём возникают столь большие силы упругости, что чугунный стерженёк ломается.

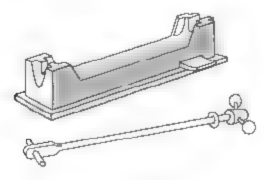


Рис. 9 5



Pac. 9.6

Тепловое расширение тел нужно учи тывать при конструировании многих сооружений. Необходимо принимать меры для того, чтобы тела могли свободно расширяться или сжиматься при измененки температуры.

Нельзя, например, туго нагативать телеграфные провода, а также провода линий влектропередачи (ЛЭП) между опорами. Летом провисание проводов заметно больше, чем зимой

Металлические паропроводы, а также трубы водяного отопления приходится снабжать изгибами (компенсаторами) в виде петель (рис. 9.6).

Внутренние напряжения могут возникать при неравномерцом нагревации однородного тела. Например, стекляцная бутылка или стакан из толстого стекла могут лоциуть, если в них налить горячую воду. В первую очередь происходит вагрев внутренних частей сосуда соприкасающихся с горячей водой. Они расширяются и оказывают сильное давление на внешкие холодные части. Поэтому может произойти разрушение сосуда. Тонкий же стакан не лоцается при наливании в него горячей воды, так как его внутренняя и внешкая части одинаково быстро прогреваются.

Очень малый температурный коэффициент линейного расширения имеет кварцевое стекло. Такое стекло выдержи ввет, не трескаясь нерваномерное нагревание или оклаждение. Например, в раскаленную докрасна колбочку из кварцевого стекла можно вливать холодную воду, тогда как колба из обычного стекла при таком опыте лопается.

Разнородные материалы, подвергающиеся периодическому нагреванию и охлаждению, следует соединять вместе только тогда, когда их размеры при изменении температуры меняются одинаково. Это особенно важно при больших размерах изделий Так, например, железо и бетон при нагревании расширяются одинаково. Именно поэтому широкое распространение голучил железобетон затвердевший бе

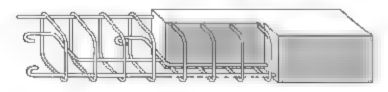


Рис. 9 7

тонный раствор, залятый в стальную решётку арматуру (рис 9 7). Если бы железо и бетон расширялись по разному, то в результате суточных и годовых колебаний температуры железобетонное сооружение вскоре бы разрушилось.

Ещё несколько примеров. Металлические проводники, впаянные в стеклянные баллоны электролами и радиолами, делают из сплава (железа и никеля), имеющего такой же коэффициент расширения, как и стекло, иначе при нагревании металла стекло треснуло бы. Эмаль, которой покрывают посуду и металл, на которого эта посуда изготовляется, должны иметь одинаковый коэффициент линейного расширения. В противном случае эмаль будет лопаться при нагревании покрытой ею посуды

Использование теплового расширения в технике

Тепловое расширение тел находит широкое применение в технике Приведем лишь несколько примеров Две разнородные пластинки (например, железная и медиал), сваренные вместе, образуют так называемую биметаллическую пластинку (рис. 9 8) При нагревании такие пластинки изги баются вследствие того, что одна расширяется сильнее другой. То из полосок (медиая) которая расширяется больше, оказывается всегда с выпуклой стороны (рис. 9.9). Это свой







Puc. 9 9

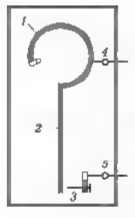


Рис. 9.10

ство биметаллических пластинок широко используется для измерения температуры и её регулирования.

Терморегулятор

На рисунке 9.10 скематически изо бражено устройство одного из типов регуляторов температуры. Биметаллическая дуга 1 при изменении температуры изменяет свою кривизну К её свободному концу прикреплена металлическая пластинка 2, которая при раскручивании дуги прикасается к контакту 3, а при закручивании отходит от него, Если, например, контакт 3 и пластин ка 2 присоединены к концам 4, 5 элек-

трической цепи, содержащей нагревательный прибор, то при соприкосновении контакта и пластинки электрическая цепь замкнется прибор начнет кагревать помещение Биме таллическая дуга 1 при нагреванки начнет закручиваться и при определенной температуре отсоеданит пластипку 2 от контакта 3 цепь разорвется, нагревание прекратится. При охлаждении дуга 1, раскручиваясь, свова заставит включиться нагревательный прибор. Таким образом, температура помещения будет поддерживаться на данном уровне. По добими терморсгулятор устанавливают в инкубаторах, где требуется поддерживать температуру постоянной. В быту терморегуляторы установлены в холодильниках, влектроутюгах и т. д.

Обод (бандаж) колеса железнодорожного вагона изготанливают на стали, остальную часть колеса делают из более дешёвого металла чугуна Вандажи на колеса надевают в нагретом состоянии. После склаждения они сжимаются и поэтому держатся прочно

Также в нагретом состоянии надевают шкивы, подшипники на валы, железвые обручи на деревянные бочки и т д. Свойство жидкостей расширяться при нагревании и сжи маться при охлаждении используется в приборах, служащих для измерения температуры термометрах В качестве жидкостей для изготовления термометров применяют ртуть, спирт и др.

При расширении или сжатии тел возникают огромные механические напряжения, если другие тела препят ствуют изменению размеров. В технике используются биметаллические пластинки, изменяющие свою форму при нагревании.

§ 9.5. ПРИМЕРЫ РЕШЕНИЯ ЗАДАЧ

Задача 1

Диаметр стеклянной пробки, застрявшей в горлышке флакона, $d_0=2.5$ см. Чтобы вынуть пробку горлышко на грели до температуры $t_1=150$ °C. Сяма пробка успеча при этом нагреться до температуры $t_2=50$ °C. Как велик образовавшийся завор? Температурный коэффициент линейного расширения стекла $\alpha_1=9\cdot 10^{-6}~{\rm K}^{-1}$

Решение. Обозначим начальную температуру стеклянного флакона и застрявшей в нем пробки через t_0 . Тогда после на гревания диаметр горлышка флакона будет

$$d_1 = d_0[1 + \alpha_1(t_1 - t_0)],$$

а днаметр пробки

$$d_2 = d_0[1 + \alpha_1(t_2 - t_0)]$$

Образовавшийся зазор между пробкой и горлышком составит

$$l = \frac{d_1 - d_2}{2} = \frac{d_0 \alpha_1 (t_1 - t_2)}{2}$$

Подставляя числовые значения величин, найдем

$$l = 0.01 \text{ MM}$$

Задача 2

Объем некоторой массы спирта при нагревании увеличился на $\Delta V=5.5~{\rm cm}^3$ Начальная плотность спирта $\rho_0=800~{\rm kr}\cdot{\rm m}^3$, температурный коэффициент объемного расширения спирта $\alpha=1.1\cdot10^{-3}~{\rm K}^{-1}$. Удельная теплоемкость спирта $c=2.4\cdot10^3$ Дж/(кг K). Какое количество теплоты сообщено спирту?

Решение. Первоначальный объем спирта V_0 . После нагревания он стал равен $V=V_0(1+\alpha M)$. Изменение объёма спирта

$$\Delta V = V \quad V_0 = V_0 \alpha \Delta t. \tag{9.5.1}$$

Количество теплоты, сообщенное спирту при нагревании,

$$Q = cm\Delta t, \qquad (9.5.2)$$

где $m = \rho_0 V_0$ — масса спирта

Разделив почленно выражения (9.5.1) и (9.5.2), получим

$$\frac{\Delta V}{Q} = \frac{\alpha}{\epsilon \rho_0}$$
,

отсюда

$$Q = \frac{Mc\rho_0}{\alpha} = 9600$$
 Дж

Задача 3

Как велика сила F, которую нужно приложить к мед ной проволоке с площадью поперечного сечения S=10 мм². чтобы растянуть ее на столько же, на сколько она удлиня ется при нагревании на $\Delta t=20~\mathrm{K}^{\circ}$ Коэффициент линейного расширения меди $\alpha_1=1.7\cdot 10^{-5}~\mathrm{K}^{-1}$, модуль Юнга $E=1.2\cdot 10^{31}~\mathrm{Ha}$

Решение. Согласно закону Гука $\sigma = E\varepsilon$ или $\frac{P_v}{\kappa} = E \frac{\Delta t}{t_0}$, где F_y сила упругости, возникающая в проволоке при ее относительном удлинении $\varepsilon = \frac{\Delta t}{t_0}$, а E модуль упругости (модуль Юнга) меди Приложенная к проволоке сила равна по модулю силе упругости, поэтому

$$\frac{F}{S} = E \frac{\Delta l}{l_0}$$
.

Отсюда

$$\Delta l = \frac{F_{l_0}}{ES}.\tag{9.5.3}$$

Согласно условию задачи проволока должна получить та кое же удлинение при нагревании на Δt

$$\Delta l = l_n \alpha \ \Delta t. \tag{9.5.4}$$

Подставив в уравнение (9 5 3) выражение (9 5 4) для Δt , получих выражение для силы:

$$F = ES\alpha_1\Delta t = 410 \text{ H}$$

Задача 4

Определите длины l_0' и l_0'' железной и медной линеек при температуре t_0 0 °C, если разности их длин при температурах $t_1=50$ °C и $t_2=450$ °C одинаковы по модулю и равны l=2 см. Коэффициенты линейного расширения железа и меди соответственно равны $\alpha_1=1,2\cdot 10^{-5}$ К и $\alpha_1''=1,7\cdot 10^{-5}$ К $^{-1}$.

Решение Разность длин линеек при температуре (, равна

$$I_0(1 + \alpha_1't_1) - I_0'(1 + \alpha_1't_1) = l.$$

При температуре t_2 эта разность равна

$$l_0'(1+\alpha_1't_2) - l_0''(1+\alpha_1''t_2) = \pm l.$$

Знак •плюс» соответствует случаю, когда разность длин линеек остается неизменной (рис 9 11, a). Знаку •минус • соответствует случай, когда при температурах t_1 и t_2 разпости длин линеек одинаковы по модулю, но противоположны по знаку (рис. 9 11, δ).

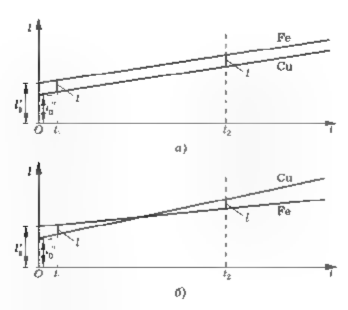


Рис 9 11

В первом случае система уравнений приводит к следую щим результатам:

$$\begin{split} l_{0(1)} &= \frac{\alpha_1''}{\alpha_1''} \cdot = 6.8 \text{ cm}, \\ l_{0(1)}'' &= \frac{\alpha_1'}{\alpha_1'' - \alpha_1'} \cdot = 4.8 \text{ cm}. \end{split}$$

Во втором случае результаты получаются такими:

$$\begin{split} l'_{0(2)} &= \frac{2 + \alpha_1^2(t_1 + t_2)}{(t_2 - t_1)(\alpha_1^2 - \alpha_1^2)} \, l = 2008 \; \mathrm{cm}, \\ l'_{0(2)} &= \frac{2 + \alpha_1^2(t_1 + t_2)}{(t_2 + t_1)(\alpha_1^2 + \alpha_1^2)} \, l \approx 2006 \; \mathrm{cm}. \end{split}$$

В обоих случаях при $t_0=0$ °C длина железной линейки должна быть больше медной.

Задача 5

При гемпературе $t_0=0$ °C стеклянный баллон вмещает $m_0=100$ г ртути. При температуре $t_1=20$ °C баллон вмещает $m_1=99.7$ г ртути В обоих случаях температура ртути рав на температуре баллона Найдите по этим данным температурный коэффициент линейного расширения стекла α_1 , учитывая, что коэффициент объемного расширения ртути $\alpha=1.8\cdot 10^{\circ}$ К $^{\circ}$.

Решение. Если вместимость баллона при 0 °C обозначить через $V_{\rm o}$, то при температуре $t_{\rm i}$ она будет равна

$$V_1 = V_0 (1 + 3\alpha_1 t_1). \tag{9.5.5}$$

Обозначим через ρ_0 и ρ_1 плотности ртути при температурах t_0 и t_1 Тогда массы ртути при начальной и конечной тем пературах будут равны $m_0=\rho_0 V_0$ и $m_1=\rho_1 V_1$, причём согласно формуле (9–3–7)

$$\rho_1 = \frac{\rho_0}{1 + \alpha f_1}$$

Отсюда
$$V_0 = \frac{m_0}{\rho_0}$$
 и $V_1 = \frac{m_1}{\rho_1} = \frac{m_1(1+\alpha_1\ell_1)}{\rho_0}$.

Из выражения (9 5.5) находим

$$\alpha_1 = \frac{V_1 - V_0}{3V_0 t_1}. (9.5.6)$$

Подставляя в уравнение (9–5–6) значения \boldsymbol{V}_0 и \boldsymbol{V}_4 , оконча тельно получим

$$\alpha_1 = \frac{m_1(1 + \alpha t_1) - m_0}{m_0 t_1} = 10^{-5} \, \mathrm{K}^{-1}.$$

Упражнение 8

- 1 Как должны относиться длины l_1 и l_2 двух стержней, сделанных из разных материалов, с температурными коэффициентами линейного расширения α_1' и α_1'' , чтобы при любой температуре разность длин стержней оставалась одинаковой?
- 2. Стальная балка наглухо закреплена между двумя стенами при температуре $t_0=0$ °C. При повышении температуры до $t_1=.0$ °C она производит на стены давление $p_1=3\cdot .0^7$ Па Какое давление p_2 будет оказывать на стены балка при температуре $t_2=25$ °C?
- 3 Из металлического диска вырезан сектор (рис 9.12). Что произойдет с углом ф при нагревании диска?
- 4 Медный лист размером 60 × 50 см при 20 °C нагревается до 600 °C. Как изменится его площадь? Температурный коэффициент линейного расшарения меди α₁ = 1,7 · 10 ° №
- 5 Какое количество теплоты надо израсходовать, чтобы стальной рельс длиной 10 м и площадью поперечного сечения 20 см² удлинился на 6 мм? Плотность стали р = 7,8 · 10³ кг/м³ Температурный коэффициент линейного расширения 1,2 · 10 ° К . Удельная теплоемкость стали с = 460 Дж/(кг · К)
- 6 Латуяный сосуд при нагревании увеличился в объеме на n = 0,6%. На сколько градусов был нагрет сосуд, если температурный коэффициент линейного расширения латуни α₁ = 2 · 10⁻⁵ K⁻¹?
- Сообщающиеся сосуды заполнены жидкостью, имеющей температуру t₁ При нагревании жидкости в одном из сосудов до температу-

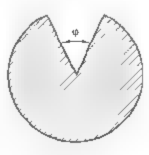


Рис 9.12

ры t_2 уровень жидкости в этом сосуде установился на вы соте h_1 , а в другом сосуде — на высоте h_2 . Найдите темпе ратурный коэффициент объемного расширения жидкости α .

- 8. Определите объём шарика ртутного термометра, если известно, что при температуре $t_0=0$ °C ртуть заполня ет шарик целиком, а объём канала между делениями, соответствующими 0 °C и 100 °C, равен V=3 мм³ Тем пературный коэффициент объемного расширения ртути $\alpha=1.8\cdot 10^{-4}\,\mathrm{K}^{-1}$, температурный коэффициент линейного расширения стекла $\alpha_1=8\cdot 10^{-6}\,\mathrm{K}^{-1}$
- 9. В кварцевый сосуд объемом V=2.5 л помещен латун ный цилиндр, масса которого m=8.5 кг. Остальная часть сосуда заполнека водой. При нагревании сосуда вместе с содержимым на $\Delta t=3$ К уровень воды в сосуде не изменился. Найдите температурный коэффициент объемного расширения воды. Температурный коэффициент линейного расширения кварца $\alpha_1=4.2\cdot 10^{-7}$ К * , латуни $\alpha_2=2\cdot 10^{-5}$ К * . Плотность латуни $\rho=8.5\cdot 10^3$ кг/м 3 .
- Почему в настоящее время существует большое количество различных термометров (ответ представьте в виде таблицы)?
 Сденайте презентацию различных термометров
- Подготовьте доклад «Тепловое расширение тел учёт и использование в технике»
- 3 Свойственно ли человеку тепловое расширение? Ответ аргументируйте.

ТЕМЫ ПРОЕКТОВ

- Представьте фотоматериалы, доказывающие основные положения МКТ в живой и неживой природе.
- 2 Сконструируйте волосяной гигрометр Определите опти мальные условия его функционирования
- Оцените давление под искривленной поверхностью жидкости (растительное масло оливковое, подсолнечное)
- 4 Оцените механическое напряжение, возникающее в ножках студа, на котором вы сидите

ОБОБЩАЮЩИЕ ПРОЕКТЫ

- Сделайте презентацию (по материалам художественных произведений, на основе анализа живописи, современного кине матографа, мультипликационных фильмов), демоистрирующую проявление различных физических явлений.
- Сделайте рекламу альтернативных автомобильных двигате лей
- Подготовьте социальную акцию, посвященную проблеме охраны окружающей среды.
- 4 Создайте хронологическую ленту «Открытия в молекулярной физике и термодинамике" причины, личность ученого, появление технологий, окружающая среда».

ИНФОРМАЦИОННЫЕ РЕСУРСЫ

http://gotourl ru 8065

http://gotourl/ru/8066

http://gotourl.ru/8067

http://gotourl.ru/8068

http://gotourl.ru/8069

ОТВЕТЫ К УПРАЖНЕНИЯМ

Упражнение 1

4. 23, 2,3·10 2кг моль. 28; 2,8·10 2кг моль,

30, 3,0 · 10 2 кг, моль; 160; 0,16 кг/моль.

5 50 моль.

6 1,8 RF

7 = 6,7 · 10 · 27 RF, = 5 · 10 · 25 RF; = 2,7 · 10 · 26 RF

8 Примерно 4 · 10¹⁸ молекул.

9 2.0 1025

10 Около 5000.

11.
$$N = \frac{tSp}{M}N_A = 3.2 \cdot 10^{22}$$

12
$$S = \frac{m}{n} \sqrt[3]{\frac{N_A}{M\rho^2}} \approx 2 \cdot 10^{-2} \, \text{m}^2$$

Упражнение 2

2. Нагретый термометр соприкасается со сравнительно холод ным воздухов кожнаты. Из-за большой разности температур ртуть охлаждается достаточно быстро и термометр эдается стряхнуть почти тогчас же.

$$3 \ l = \frac{\{2p_0 - pgh\}(2L - h\}}{4(p_0 + pgh)}$$

4
$$\rho_2 = \frac{(p_1 + \rho g h_1)t}{h_1 + t - h_2} + \rho g h_2 \approx 100$$
 к
Па = 750 мм рт. ст.

$$5 l = \frac{1}{nS} \left[\frac{p}{p_0} - 1 \right] = 0.4 \text{ M}$$

6
$$m_1 = \frac{p_u S}{g} + m$$

7. Ha 4%

8.
$$T_2 = \frac{mT_1}{V_{C_2}} = 225$$
 К вли $t_2 = -48$ °C

9
$$T_1 = 2T_2 \frac{16r^3}{32r^3} - \frac{3ld^2}{3ld} = 320 \ {\rm K}$$
 или $t_1 = 47 \ {}^{\circ}{\rm C}.$

10,
$$T_2 = \frac{p + p_0}{p + p_0} \frac{4p}{p + p_0} T - 256 \text{ K или } t_2 - 17 \,^{\circ}\text{C}$$

$$11 p = \frac{T}{2} \left(\begin{array}{cc} p_1 & + & p_2 \\ T_1 & + & T_2 \end{array} \right)$$

12
$$T_2 = \frac{(p_0 + \Delta p)(1 + n)T_1}{p_1} = 255 \text{ K или } t_2 = -18 \, ^{\circ}\text{C}$$

13.
$$m = \frac{MV}{R} \begin{pmatrix} p_1 & p_2 \\ T_1 & T_2 \end{pmatrix} = 0.019 \text{ kg} = 19 \text{ r}$$

14.
$$T_0 = \frac{T_2^2}{T}$$

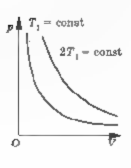
15
$$m_{_{\rm BMS}} = \frac{pVM_{_{_{1_1}}}}{RT} - \frac{mM_{_{1_{_{1_2}}}}}{M_{_{_{{1_1}},{0}}}} \approx 77 \, {\rm F}$$

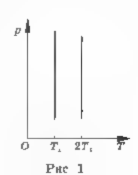
16
$$p_2 = T_2 \frac{\rho_1}{T} \frac{mR}{MV} \approx 3.6 \cdot 10^5 \,\text{Hz}$$

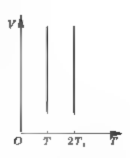
17.
$$p_2 = 2p_1 \frac{V_1}{V_2} \frac{T_2}{T_1} \approx 8 \cdot 10^5 \,\mathrm{Ha}.$$

19,
$$p = p_0 \cdot \frac{V_1 + V_2}{T} \left(\begin{array}{cc} V_1 & + & 1_2 \\ T & + & T_2 \end{array} \right)^{-1} \simeq 842 \ \mathrm{mm} \ \mathrm{pt} \ \mathrm{ct}$$

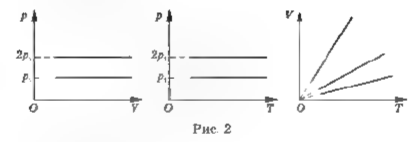
19 См рисунок 1



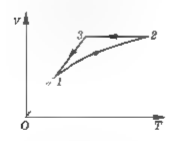




20 См. рисунск 2.



21. См. рисунок 3.



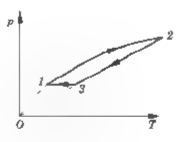


Рис. 3

Упражнение З

2.
$$F = n_0 m_0$$
 S , $p = n_0 m_0 v^2$

8.
$$N = \frac{P_0 v_0 (T_2 - T_1)}{k T_1 T_4}$$
, где $k = \text{постоянная Больцмана}$

9.
$$n_1 = \frac{\rho RT - pM_{H_2}}{kT(M_{H_2} - M_{H_2})} \approx 3.5 \cdot 10^{24} \text{ m}^{-2}.$$

$$n_2 = \frac{p M_{\rm H_1}}{k T (M_{\rm N_1} - M_{\rm H_2})} = 4.2 \cdot 10^{25} \; \rm m^{-3}$$

10. Приблизичельно через 8500 лет

- 11 Ha 183 K.
- 12 Не изменится
- 13 Увеличится на 7,2 Дж

Упражнение 4

4.
$$A' = (pS + mg)h\frac{\Delta T}{T} = 30$$
 Дж

5.
$$T_0 = T + \frac{AM_{\rm He}}{m R} \approx 289 \text{ K}, V_0 = \frac{m RT_0}{M_{\rm He} \left(p_0 + \frac{mg}{S} \right)} = 0.028 \text{ m}^3$$

6
$$Q_1 = \frac{C_p A}{R} \approx 10^4 Дж$$

$$7 \ t = \frac{c_{u}\rho_{u} V(t - \epsilon_{0})}{8\rho_{u}c_{u}(t - t)} \approx 0.5 \text{ m}$$

8.
$$c_1 = \frac{c_2 m_2 (t_2 - t)}{m_1 (t - t_1)}$$
 $\frac{C}{m} \approx 2.17 \text{ RJL} \times /(\text{RT} \cdot \text{K})$

9.
$$\Delta T = \frac{2gh - t^2}{2c} = 8 \text{ K}$$

$$10 \quad Q = \frac{Mmv_n^2}{2(M+m)}$$

11
$$\Delta t = \frac{v^2}{4c} = 19 \, {}^{\circ}\text{C}.$$

13
$$A = \frac{m}{M} R\Delta T = 2590 Дж, \Delta U = Q_1$$
 $A = 6570 Дж$

14.
$$\Delta U = -A = -4470$$
 Дж., $t_2 = t_1 + \frac{\Delta U}{m_{\rm ec}} = -10$ °C

15
$$Q = \Delta t = \frac{5}{2} V \Delta \rho \approx 1,65 \cdot 10^4 \text{ Дж. } A = 0$$

16
$$\Delta U = Q = \frac{3 pV}{2 T} \Delta T \approx 155 \text{ Дж}$$

17 На участке I=Z $A_1<0$ и Q<0, на участке Z=3 $A_2>0$ и Q>0 на участке $S\sim I$ $A_3'=0$ и Q<0 В процессе I=Z=3-I $A_4'>0$ и Q>0 График зависимости p от V представлен на рисун ке A (см. с. 344).

18 Зависимость р от V изображена на рисунке 5 (см. с. 344) Наибольшая работа, численно разная площади заштрихованной на рисунке фигуры, совершена при изотермическом процессе 1 — 2

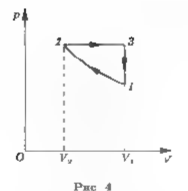
19
$$A = p_1 V_1^{T_3} \frac{T_3}{T} = 100 Дж$$

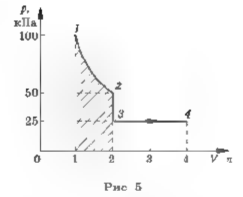
20.
$$Q - W_s + cmt$$
.

21.
$$T_2 = 0.67T_1 \approx 288 \text{ K}.$$

22
$$A_{\text{max}} = 1 \frac{T_2}{T_1} | Q = 707 Дж$$

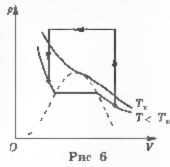
23
$$c = \frac{m_H H T_t}{\rho V (T_2 - T_t)^2} = 4.2 \cdot 10^3 \, \text{Дж (кг · K)}.$$





Упражнение 5

- 3 Охлаждение нижнего шара вызывает в нём усиленную конденсацию паров. Это, в свою очередь, вызывает быстрое испарение воды в верхнем шере. При этом в верхнем шаре температура воды падает настолько сильно, что она замерзает.
- 4 По условию задачи относительная влажность и на улице и в комнате близка к 100 . Однако давление насыщенных паров воды на улице гораздо меньше, чем в комнате, так как температура воздуха в комнате выше, а для выравнивания давлений за счет проникновения паров сквозь щели наружу требуется значательное время Поэтому при открывании формочки пары вачнут интенсивно пронакать из комиаты наружу, и белья высохнет быстрее
- 5. В левом шаре над спиртом находится его насыщенный лар Рука нагревает этот пар. вследствие чего давление этого пара над спиртом в левом шаре становится больше давления пара в правом шаре. Под действием разности давлений спирт переговяется в правый шар. Нагретый задонью пар «прорывается» сквозь спирт вы зывая «кипение»
- Можно, если состояние газа будет изменяться так, как пока зено на рисунке 6.
- Уровни воды сравняются, как в сообщающихся сосудах Водяные пары в зевом сосуде будут частично конденсироваться, а в правом сосуде часть воды испарится
- 2) Уровни сравняются в результате перетекания паров из одного сосуда в другой При данной температуре давление насыщенных паров одинаково вобоих сосудах у поверхности жид кости и убывает одинаковым образом с высотой Поэтому давление паров на одном и том же уровне не одинаковочто и приводит к перетеканию пара и последующей конденсации его в со суде с низким уровнем воды



8. Нагревание при постоянном объёме V_0 приводит к тому, что жидкость расширится и заполнит весь сосуд (это состояние и зобра жается точкой пересечения изохоры со штриховой линией). При дальнейшем нагревании в сосуде будет только жидкость, которая плавно переходит в газ при температуре, большей критической

Нагревание при критическом объеме V, описано в § 6 4.

Нагревание при постоянном объеме V_1 приводит к испарению жидкости и постепенному понижению её уровня. При давлении соответствующем точке пересечения изохоры и штриховой линии на диаграмме, жидкость исчезнет, останется только пар, давление которого при дальнейшем нагревании будет расти согласно закону Шарля

- 9 В глубокой шахте температура воды выше, а удельная теплотя парообразования меньше
- 10 Сам водяной пар невидим Мы можем наблюдать только облако мельчайших капель, возникающих после конденсации. При выключения газа исчезают струи на, регого воздуха, ранее обтекав шие чайник. При этом выходящий из чайника водяной пар ожлаж дается и конденсируется.

11
$$m_2 = m_1 = 20 \text{ kg}$$
; $p = \frac{m_2 RT}{MV} = 0.84 \text{ MHz}$.
12 $m = \frac{m_0 RT - p_1 V_1 M_1}{MV} = 0.02 \text{ kg}$

12
$$m = \frac{m_0 RT - p_1 V_1 M_1}{nRT} = 0.02 \text{ kg};$$

$$p = \frac{P_1 V_1 (M_2 - M_1) + m_0 RT}{M_2 V_1} = 27.2 \; \mathrm{kHz}.$$

15.
$$p = \frac{M_p}{RT} = 91 \text{ r/m}^3$$

16
$$m = (\rho_1 \phi_1 \quad \rho_2)V = 0.79 \text{ km}$$

- 17 916 KT
- 18 68%

Упражнение 6

1
$$A = 2\pi\sigma D^2 = 3.6 \cdot 10^{-8} \text{ Дж.}$$

3 Максимальный термометр можно осуществить следующим образом. Вне столбика жидкости горизонтально расположенного термометра (рис. 7) поместить небольшое не смациваемое жидкостью тело, которое может свободно перемещаться вдоль трубки тер-



Рис 7

мометра Положение тела укажет максимальную температуру, так как при расширении жидкости тело будет перемещаться вдоль грубки, а при сжатии останется на месте

Аналогично можно осуществать и минимальный термометр Для этого смачиваемое жидкостью термометра тело нужно поместить внутрь жидкости

- 4. Поверхностное натяжение чистого бензина меньше, чем поверхностное натяжение бензина, в котором растворен жир. Поэтому при смачивании бензином краев пятна оно стягивается к центру При смачивании же самого пятна оно будет растекаться по ткани.
- 5. Внутри кожи имеется большое количество капилляров Внутри капилляра постоянного сечения капелька смачивающей жид кости будет находиться в равновесии Нагревание жидкости умень шает поверхностное затяжение Поэтему жидкость втягивается в сторону холодной части капилляра Ботинки надо нагревать снаружи.
- 6 Жир расплавляется, и силы поверхностного натяжения пере мещают его на поверхность холодной ткани, подложенной под костюм (см. задачу 5).
- 7 Часть полена в тени колоднее Поэтому силы поверхностного натяжения перемещают воду в этом направлении

8.
$$\Delta p = \frac{80}{D} = 82 \text{ Ha}.$$

- Будет, пока воздух не перейдет из маленького пузыря в больтой.
- Капля устремится к узкому концу трубки так как давление меньшо под повархностью меньшего радиуса кривизны
 - 11 30 см; нет

12.
$$p = \rho g h + \frac{2\sigma}{r} = 480 \, \text{Ha}$$

$$13 \ p = p_0 \quad \frac{\rho gh}{4}$$

14
$$h_1 = \frac{2\pi\cos\theta}{r\rho(g+a)}$$
, $h_2 = \frac{2\pi\cos\theta}{r\rho(g-a)}$.

- 16. Длина столбика равна 2h, если l-h, и l+h, если $l \in h$
- 17 Мениск имеет форму вогнутого сферического сегмента,

$$R = \frac{2\sigma}{\rho_R h} = 0.74 \text{ MM}.$$

18
$$l = \frac{p_0 r h}{2\sigma - \rho g r h} + h = 5.5 \text{ m}$$

 Недо направить струю воды с малой скоростью сразу на стен ку сосуда. Смачивая стенку, вода будет прилипать к ней

Если есть дентрифуга, то при вращении сосуда вода будет при жиматься к дальней от оси вращения стенке, а оттуда ев можно забирать и придем Летчик-космонавт А А Серебров предложил бо лее простой способ Надо поместить внутрь сосуда длинный узкий предмет, например черенок пожкв, к которому прилипает вода Жидкость «располоастся» по черепку, подвимается к горловике со суда и отсасывается оттуда шприцем

20 Вода не смачивает поверхности тарелок, но впитывается тканью тряпки

Упражиение 7

2. 2

3. 6,6 - 1021.

 При растворении кристаллическая решётка соли разрушает ся Этот процесс требует затраты некоторого количества энергии, которое заимствуется от растворителя

Во втором случае часть межмолекулярных связей кристаллической решетки уже разрушена при измельчении кристалла. Поэтому для растворения порошка требуется меньше энергии, и вода по сле растворения в ней соли будет иметь более высокую температуру Эффект будет, правда, крайне незначительным

5. Замерзание при 0 °C произойдёт только при наличив центров кристаллизации Ими могут служить любые нерастворимые части цы Когда масса воды велика, то в ней всегда найдётся хотя бы один такой центр, в этого уже достаточно, чтобы замерзла вся вода Если же вода раздроблена на мельчайшие капли то лишь в сравнительно небольшом числе капель будут иметься центры кристаллизации и замерзнут только эта капли

6.
$$t = \frac{(c_1 m_1 + c_2 m_2)t_1 + (c_1 t_2 - 1)m_3}{c_1 m_1 + c_2 (m_1 + m_2)} \approx 14 \, ^{\circ}\text{C}$$

$$7 c = \frac{Q_1 \left(\frac{c_2}{c_1} + \frac{2c}{c \Delta t} + 1 \right) - 2Q_2}{\frac{c_2}{c} - 1 \left| \Delta_t + \frac{2\lambda}{c} \right|} = 630 \text{ Am/K}$$

8.
$$m_1 = \frac{m_2[r + r + c_2(t_3 - t_2)] - m_3 r}{c_1(t_1 - t_3)} \approx 1.2 \text{ gr}.$$

9 m = 0,05 Kr

10 88%

11 78 r

12, 3,36 • 10 В Дж/кг.

13. 5,6 г.

14 / 0°C.

15. $\nu = 2460 \text{ m/c}$

Упражнение 8

$$1, \ \frac{l_1}{l_2} = \frac{\alpha_1^{\prime\prime}}{\alpha_1^{\prime}},$$

2.
$$p_2 = p_1 \frac{t_2}{t_1} = 7.5 \cdot 10^7 \text{ Hz}.$$

- 4. Увеличится на 59 см².
- 5. 3,6 МДж.

6.
$$\Delta t = \frac{n}{300\alpha_1} = 100 \, ^{\circ}\text{C}_+$$

7.
$$\alpha = \frac{h_2 - h_1}{h_1 t_1 - h_2 t_2}$$
.

8.
$$V_0 = \frac{V(1 + 3\alpha_1 t)}{(\alpha - 3\alpha_1)t} \approx 190 \text{ mm}^3$$
.

9.
$$\alpha = \frac{3(\alpha_1 V_1 \rho - \alpha_2 m)}{V_1 \rho - m} = -3.8 \cdot 10^{-5} \text{ K}^{-1}$$
.

Отрицательное значение температурного коэффициента объёмного расширения воды означает, что нагревание происходило в интервале от 0 до 4 °C.

ОГЛАВЛЕНИЕ

Глава 1. Развитие представлений о природе теплоты							3
§ 1.1. Физика и механика							3
§ 1.2. Тепловые явления							5
тепловых явлений			+	+	+		7
§ 1.4. Термодинамика и молекулярно-кинетическая теория	+				į.		10
Глава 2. Основы молекулярно-кинетической теории .							14
§ 2.1. Основные положения молекулярно-кинетическ	oti						
теории							14
§ 2.2. Масса молекул, Постоянная Авогадро							20
§ 2.3. Броуновское движение							
§ 2.4. Силы взаимодействия молекул							29
§ 2.5. Потенциальная энергия взаимодействия							
молекул							
§ 2.6. Строение газообразных, жидких и твёрдых тел							42
§ 2.7. Примеры решения задач				,			48
Упражнение 1			+				50
Глава З. Температура. Газовые заковы	,						52
§ 3.1. Состояние макроскопических тел в гермо-							
динамике	+	+	4	+	+		52
§ 3.2. Температура. Тепловое равновесие	*		+	+			55
§ 3.3. Уравнение состояния							61
§ 3.4. Равновесные (обратимые) и неравновесные							
(необратимые) процессы							
§ 3.5. Газовые законы. Закон Бойля—Мариотта							
§ 3.6. Закон Гей-Люссака. Идеальный газ	+						
§ 3.7. Абсолютная температура						-	72
§ 3.8. Законы Авогадро и Дальтова							75
§ 3.9. Уравнение состояния идеального газа				٠		•	77
						8	49

§ 3.11. Применение газов в технике	33
	5
Глава 4. Молекулярно-кинетическая геория идеального газа	ю
§ 4.1. Системы с большим числом частиц и законы	
механики. Статистическая механика	
теории	5
молекул	7
теории	.0
энергии молекул	
§ 4.6. Распределение Максвелла	
§ 4.7. Измерение скоростей молекул газа	
§ 4.8. Внутренняя энергия идеального газа	
§ 4.9. Примеры решения задач	
Упражнение 3	8
Глава 5. Законы термодинамики	
§ 5.1. Работа в термодинамике	0
§ 5.2. Количество теплоты	
§ 5.3. Эквивалентность количества теплоты и работы 14	
§ 5.4. Закон сохранения энергии. Внутренняя энергия 15	
§ 5.5. Первый закон термодивамики	6
и постоянном давлении	Q
§ 5.7. Адиабатный процесс	
§ 5.8. Необратимость процессов в природе	
§ 5.9. Второй закон термодинамики	
§ 5.10. Статистическое истолкование необратимости	
процессов в природе	-
§ 5.11. Тепловые двигатели	
§ 5.12. Максимальный КПД тепловых двигателей 18	
§ 5.13. Примеры решения задач	
Упражнение 4	8
Глава 6. Взаимные превращения жидкостей и газов 20	18
§ 6.1. Испарение жидкостей	3
§ 6.2. Равновесие между жидкостью и паром 20	
§ 6.3. Изотермы реального газа	18
§ 6.4. Критическая температура. Критическое	
состояние	3
350	

	217
§ 6.6. Теплота парообразования	221
§ 6.7. Сжижение газов	224
§ 6.8. Влажность воздука	228
§ 6.9. Примеры решения задач	234
Упражнение 5	237
Глава 7. Поверхностное натяжение в жидкостях	241
§ 7.1. Поверхностное натажение	241
§ 7.2. Молекулярная картина поверхностного слоя	245
§ 7.3. Поверхностная энергня	247
§ 7.4. Сила поверхностного натяжения	249
§ 7.5. Смачивание и несмачивание	254
§ 7.6. Давление под искривлённой поверхностью	
жидности	259
§ 7.7. Капиллярные явления	262
§ 7.8. Примеры решения задач	266
Упражнение 6	271
Глава 8. Твёрдые тела и их превращение в жидкости	274
§ 8.1. Кристаллические тела	274
§ 8.2. Кристаллическая решётка	278
§ 8.3. Аморфыые тела	
§ 8.4. Жидкие кристаллы.	
9 б.а. Лешекты в коисталлях	
§ 8.5. Дефекты в кристаллах	451
§ 8.6. Объясление механических свойств твёрдых гел	296
§ 8.6. Объяснение механических свойств твёрдых тел на основании молекулярно-кинетической теории	296
§ 8.6. Объяснение механических свойств твёрдых гел на основании молекулярно-кинетической теории § 8.7. Плавления и отвердевание.	296 299
§ 8.6. Объяснение механических свойств твёрдых гел на основании молекулярно-кинетической теории § 8.7. Плавление и отвердевание	296 299
§ 8.6. Объяснение механических свойств твёрдых гел на основании молекулярно-кинетической теории § 8.7. Плавления и отвердевание	296 299
§ 8.6. Объясвение механических свойств твёрдых гел на основании молекулярно-кинетической теории	296 299 303
\$ 8.6. Объяснение механических свойств твёрдых гел на основании молекулярно-кинетической теории \$ 8.7. Плавления и отвердевание	296 299 303 308 312
\$ 8.6. Объяснение механических свойств твёрдых гел на основании молекулярно-кинетической теории	296 299 303 308 312 315
\$ 8.6. Объяснение механических свойств твёрдых гел на основании молекулярно-кинетической теории \$ 8.7. Плавления и отвердевание	296 299 303 308 312 315
\$ 8.6. Объяснение механических свойств твёрдых гел на основании молекулярно-кинетической теории	296 299 303 308 312 315 319
\$ 8.6. Объяснение механических свойств твёрдых гел на основании молекулярно-кинетической теории	296 299 303 308 312 315
\$ 8.6. Объяснение механических свойств твёрдых гел на основании молекулярно-кинетической теории	296 299 303 308 312 315 319
\$ 8.6. Объяснение механяческих свойств твёрдых гел на основании молекулярно-кинетической теории	296 299 303 308 312 315 319 321 324
\$ 8.6. Объяснение механяческих свойств твёрдых гел на основании молекулярно-кинетической теории	296 299 303 308 312 315 319 321 324 328
\$ 8.6. Объяснение механяческих свойств твёрдых гел на основании молекулярно-кинетической теории	296 299 303 308 312 315 319 321 324 328 333
\$ 8.6. Объяснение механяческих свойств твёрдых гел на основании молекулярно-кинетической теории	296 299 303 308 312 315 319 321 324 328 333
\$ 8.6. Объяснение механяческих свойств твёрдых гел на основании молекулярно-кинетической теории	296 299 303 308 312 315 319 321 324 328 333 337
\$ 8.6. Объяснение механяческих свойств твёрдых гел на основании молекулярно-кинетической теории	296 299 303 308 312 315 319 321 324 328 333 337 339 339
\$ 8.6. Объяснение механяческих свойств твёрдых гел на основании молекулярно-кинетической теории	296 299 303 308 312 315 319 321 324 228 333 337 339 339
\$ 8.6. Объяснение механяческих свойств твёрдых гел на основании молекулярно-кинетической теории	296 299 303 308 312 315 319 321 324 228 333 337 339 339